

DOCKET NO.: 221519US0PCT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Seiko HIRANO, et al. SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/JP00/06913

INTERNATIONAL FILING DATE: October 4, 2000

FOR: GENES FOR HEAT RESISTANT ENZYMES OF AMINO ACID BIOSYNTHETIC

PATHWAY DERIVED FROM THERMOPHILIC CORYNEFORM BACTERIA

REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119 AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Assistant Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

COUNTRY	APPLICATION NO	DAY/MONTH/YEAR
Japan	11/282716	04 October 1999
Japan	11/311147	01 November 1999
Japan	2000/120687	21 April 2000

Certified copies of the corresponding Convention application(s) were submitted to the International Bureau in PCT Application No. PCT/JP00/06913. Receipt of the certified copy(s) by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

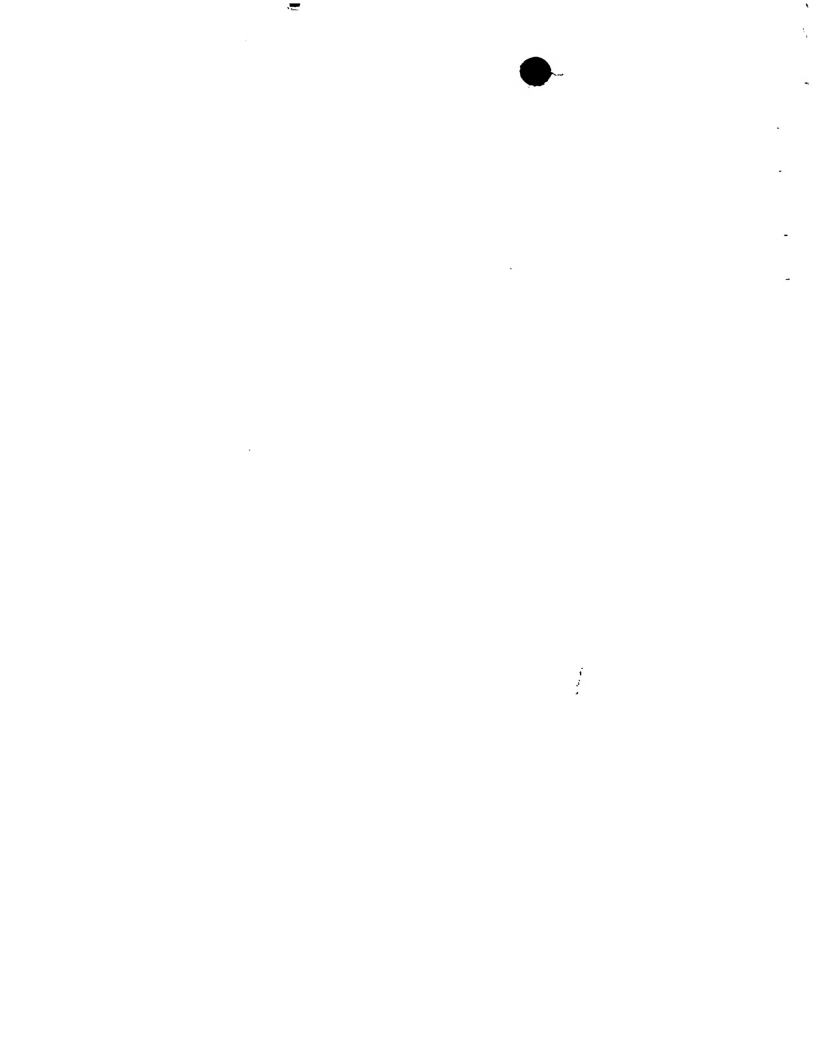
Respectfully submitted, OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

22850

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 1/97) Norman F. Oblon Attorney of Record Registration No. 24,618

Surinder Sachar

Registration No. 34,423



/0-089057 PCI/JP00/06913

24.11.00

日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

JP00/69/3

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2000年 4月21日

REC'D 0 8 DEC 2000

出 願 養 号 Application Number:

特願2000-120687

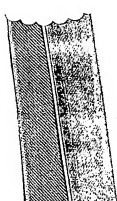
4

味の素株式会社



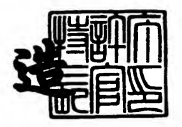
PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



2000年11月10日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 及川耕



【書類名】

特許願

【整理番号】

P-7300

【提出日】

平成12年 4月21日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C12N 15/00

【発明の名称】

高温耐性コリネ型細菌の耐熱性アミノ酸生合成系酵素遺

伝子

【請求項の数】

14

【発明者】

【在所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1味の素株式会社発酵

技術研究所内

【氏名】

平野 聖子

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1味の素株式会社発酵

技術研究所内

【氏名】

野中 源

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1味の素株式会社発酵

技術研究所内

【氏名】

秋好 直樹

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1味の素株式会社発酵

技術研究所内

【氏名】

木村 英一郎

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1味の素株式会社発酵

技術研究所内

【氏名】

河原 義雄

【発明者】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1味の素株式会社発酵 【住所又は居所】

技術研究所内

杉本 愼一 - [氏名]

【特許出願人】

000000066 【識別番号】

味の素株式会社 【氏名又は名称】

【代理人】

100089244 【識別番号】

【弁理士】

遠山 勉 [氏名又は名称]

【選任した代理人】

100090516 【識別番号】

[弁理士]

松倉 秀実 【氏名又は名称】

【選任した代理人】

100100549 【識別番号】

【弁理士】

川口 嘉之 【氏名又は名称】

03-3669-6571 [連絡先]

【先の出願に基づく優先権主張】

平成11年特許顯第311147号 【出顧番号】

平成11年11月 1日 【出顧日】

【手数料の表示】

012092 【予納台帳番号】

21,000円 【納付金額】

【提出物件の目録】

明細書 1 [物件名]

要約書 1 【物件名】

【包括委任状番号】 9117157

【プルーフの要否】 要

【発明の名称】 高温耐性コリネ型細菌の耐熱性アミノ酸生合成系酵素遺伝子 【書類名】明細書

【請求項刊 配列番号2に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は 【特許請求の範囲】 、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付 加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、イソシトレートリアーゼ活性 を有するタンパケ質をコードするDNA。

【請求項2】 配列番号4に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は 、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付 加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、アシルCo-Aカルボキシラ ーゼ活性に関与するタンパク質をコードするDNA。

【請求項3】 配列番号6に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は 、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付 加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、DtsR活性を有するタンパ

配列番号8に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は ク質をコードするDNA。 、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付 加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、DtsR活性を有するタンパ

配列番号10に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又 ク質をコードするDNA。 は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、 付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ホスホフルクトキナーゼ活 性を有するタンパク質をコードするDNA。

【請求項6】 配列番号12又は14に記載のアミノ酸配列、又は、前記ア ミノ酸配列のいずれかにおいて、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入 、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列を含み、かつ、インベルターゼ活性を有す

【請求項7】 配列番号17~20に記載のアミノ酸配列のいずれかを有す るタンパク質をコードするDNA。 るタンパク質、又は、前記アミノ酸配列のいずれかにおいて、1若しくは数個の 相關

アミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、グルタミン酸の取り込みに関与する機能を有するタンパク質、をコードする DNA。

【請求項8】 配列番号22に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、一同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

【請求項9】 配列番号24に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ピルビン酸カルボキシラーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

【請求項10】 配列番号26に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、 又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入 、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ホスホエノールピルピン 酸カルボキシラーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

【請求項11】 配列番号28に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、 又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入 、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、アコニターゼ活性を有す るタンパク質をコードするDNA。

【請求項12】 配列番号30に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、 又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入 、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、イソクエン酸デヒドロゲ ナーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

【請求項13】 配列番号32に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、 又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入 、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ジヒドロリポアミドデヒ ドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

【請求項14】 配列番号34に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、 又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入 、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、2-オキソグルタル酸デヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、高温耐性コリネ型細菌であるコリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの耐熱性酵素遺伝子、特にLーグルタミン酸等のLーアミノ酸生合成系酵素及び取り込み系遺伝子に関する。

[0002]

【従来の技術】

現在、Lーグルタミン酸等のLーアミノ酸の製造は、コリネ型細菌による発酵生産が主流となっている。アミノ酸の発酵生産は、生産能に優れた菌株の育種や発酵技術の開発によって、コストダウンが図られている。従来、コストダウン実現の方向性は、高収率化が主なものであるが、発酵におけるコストとしては、原料以外にも培養中に発生する発酵熱の冷却エネルギーを無視することはできない。すなわち、発酵に用いられている通常の微生物は、発酵中に自らが発生する発酵熱により培地の温度が上昇し、発酵に必要な酵素が失活したり生産菌が死滅したりするために、発酵中に培地を冷却することが必要となっている。したがって、冷却費用を低減するために、高温での発酵に関する検討が古くから行われている。また、高温で発酵を行うことが可能となれば、反応速度を向上させることができる可能性もある。しかし、これまでのところ、Lーアミノ酸発酵において、有効な高温培養は実現していない。

[0003]

コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス (Corynebacterium thermoaminogen es) は、Lーアミノ酸の発酵に汎用されているコリネバクテリウム・グルタミカム (Corynebacterium glutamicum) (ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム (Brevibacterium lact fermentum)) 等と同様にコリネ型細菌に分類される 細菌であるが、生育至適温度はコリネバクテリウム・グルタミカムの30~35℃に対して37~43℃と高く、Lーグルタミン酸生成の至適温度も42~45℃とかなり高

温側にシフトしている(特開昭63-240779号)。

[0004]

ところで、コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属細菌において、 エシェリヒア・コリ又はコリネバクテリウム・グルタミクム由来のL-アミノ酸 合成系酵素をコードする遺伝子を導入することにより、同L-アミノ酸の生産能 を増強する技術が開発されている。例えば、このような酵素として、例えば、L - グルタミン酸生合成系酵素であるクエン酸シンターゼ(特公平7-121228号)、 グルタミン酸デヒドロゲナーゼ (特開昭61-268185号)、イソクエン酸デヒドロ ゲナーゼ、アコニット酸ヒドラターゼ遺伝子(特開昭63-214189号)等がある。

[0005]

しかし、高温耐性のコリネ型細菌由来のL-アミノ酸生合成酵素及びそれらを コードする遺伝子は報告されていない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス由来の酵素、好ましくは コリネバクテリウム・グルタミカムよりも高い温度で機能する酵素をコードする 遺伝子を提供することを課題とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者は、上記課題を解決するために鋭意検討を行った結果、コリネバクテ リウム・サーモアミノゲネスのアミノ酸生合成系酵素をコードする遺伝子、又は アミノ酸の細胞内への取り込みに関与するタンパク質をコードする遺伝子を単離 することに成功し、本発明を完成するに至った。

すなわち本発明は、以下のとおりである。

[0008]

(1) 配列番号2に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸 配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位 を含むアミノ酸配列からなり、かつ、イソシトレートリアーゼ活性を有するタン パク質をコードするDNA。

- (2) 配列番号4に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、アシルCo-Aカルボキシラーゼ活性に関与するタンパク質をコードするDNA。
- (3) 配列番号6に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、DtsR活性を有するタンパク質をコードするDNA。

[0009]

- (4) 配列番号8に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、DtsR活性を有するタンパク質をコードするDNA。
- (5) 配列番号10に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ホスホフルクトキナーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。
- (6) 配列番号12又は14に記載のアミノ酸配列、又は、前記アミノ酸配列のいずれかにおいて、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列を含み、かつ、インベルターゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

[0010]

- (7) 配列番号17~20に記載のアミノ酸配列のいずれかを有するタンパク質、又は、前記アミノ酸配列のいずれかにおいて、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、グルタミン酸の取り込みに関与する機能を有するタンパク質、をコードするDNA。
- (8) 配列番号22に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ活性を有す

るタンパク質をコードするDNA。

(9) 配列番号24に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ピルビン酸カルボキシラーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

[0011]

- (10)配列番号26に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ホスホエノールピルビン酸カルボキシラーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。
- (11)配列番号28に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、アコニターゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。
- (12)配列番号30に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、イソクエン酸デヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

[0012]

- (13)配列番号32に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、ジヒドロリポアミドデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。
- (14)配列番号34に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質、又は、同アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、2-オキソグルタル酸デヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードするDNA。

[0013]

以下、上記の各DNAのいずれか、又はこれらを総称して、本発明のDNAと

いうことがある。

[0014]

【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明のDNAの塩基配列及び遺伝子名、並びに本発明のDNAがコードする

タンパク質を以下に示す。

[0015]

【表1】

表 1

塩基配列	遺伝子名	コードされるタンパク質
配列番号 1 配列番号 3 配列番号 5 配列番号 7 配列番号 9 配列番号11,13,15 配列番号16 配列番号21 配列番号23 配列番号23	aceA accBC dtsR1 dtsR2 pfk scrB gluABCD pdhA pc ppc	コードされるタンパク質 イソシトレートリアーゼ アシルCo-Aかは*キシラーセ*BCサプユニット DTSR1蛋白質 DTSR2蛋白質 ホスホフルクトキナーゼ インベルターゼ グルタミン酸取り込み系 ヒルビン酸デヒドロゲナーゼ ヒルビン酸カルボキシラーゼ もスオエノール*ルと*ソ酸カルは*キシラーセ*
配列番号27	acn icd lpd odhA	イソクエン酸デヒドロゲナーゼ ジヒドロリボアミドデヒドロゲナーゼ 2-オキソグルタル酸デヒドロゲナーゼ

[0-016]

尚、配列番号3、23、25、31及び33におけるオープン・リーディング・フレーム(ORF)、及び配列番号16の4番目のORFはいずれもGTGから始まっている。配列表にはこのGTGによりコードされるアミノ酸はバリンとして記載されているが、メチオニンである可能性がある。

[0017]

また、配列番号16は4つのORFを含み、5'側から順にgluA、gluB、gluC及びgluDに対応する。

上記の各DNAは、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスAJ12310株(FER M BP-1542)の染色体DNAから単離されたものである。但し、AJ12310株は、インベルターゼ活性及びシュークロース資化性を持たず、同株から単離したscrB遺伝子断片には、オープンリーディングフレームが存在しなかったため、配列番号11及び13に示すDNAは、インベルターゼ活性及びシュークロース資化性を有するコリネバクテリウム・サーモアミノゲネスAJ12340株(FERM BP-1539)及びAJ12309株(FERM BP-1541)からそれぞれ単離されたものである。

[0018]

尚、配列番号11、13及び15に示す塩基配列は、scrBの部分配列であって、配列番号11及び13は配列番号12及び14に示すインベルターゼの部分アミノ酸配列をコードしている。

[0019]

目的とする遺伝子の部分断片を含むDNAは、すでに報告されているプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム等の種々の微生物の目的とする遺伝子の塩基配列の比較を行い、塩基配列がよく保存されている領域を選択し、その領域の塩基配列に基づいて設計したプライマーを用い、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの染色体DNAを鋳型とするPCRを行うことによって、取得することができる。得られたDNA断片又はその配列に基づいて作製したプローブを用いたハイブリダイゼーションにより、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの染色体DNAライブラリーをスクリーニングすることによって、目的とする遺伝子全長を含むDNA断片を得ることができる。また、得られた遺伝子の部分断片を用いてゲノムウォーキングを行うことによっても、目的とする遺伝子全長を含むDNA断片を得ることができる。ゲノムウォーキングと、市販のキット、例えばTaKaRa LA PCR in vitr Cloning Kit (宝酒造(株)製)を用いて行うことができる。

[0020]

また、本発明により、各遺伝子の塩基配列が明らかとなったので、それらの塩 基配列に基づいて作製したプライマーを用いたPCRによって、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの染色体DNA又は染色体DNAライブラリーから取 得することもできる。

[0021]

染色体DNAの調製、染色体DNAライブラリーの作製、ハイブリダイゼーション、PCR、プラスミドDNAの調製、DNAの切断及び連結、形質転換等の方法は、Sambrook,J.,Fritsch,E.F.,Maniatis,T.,Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Laboratory Press,1.21(1989)に記載されている。

[0022]

次に、本発明のDNAを取得する具体的な方法を例示する。

まず、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの染色体DNAを、適当な制限酵素、例えばSau3AIで消化し、アガロースゲル電気泳動により分画して約4~6kbのDNAフラグメントを取得する。得られたDNAフラグメントをpHSG399等のクローニングベクターに挿入し、得られた組換えプラスミドでエシェリヒア・コリを形質転換して、染色体DNAのプラスミドライブラリーを作製する。

[0023]

一方、プラスミドライブラリーから目的の遺伝子を含むクローンをPCRにより選択するために用いるプライマーを作製する。このプライマーは、目的とする遺伝子に対応する種々の微生物の既知の遺伝子配列の間でアミノ酸レベルで保存されている領域に基づいて設計する。その際、コリネ型細菌のコドンユーセージを考慮してプライマーを複数組づつ設計する。

[0024]

次に、作製されたプライマーの適正を調べるために、これらのプライマーを用いて、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの染色体DNAを鋳型としてPCRを行う。そして、増幅断片が得られたプライマーをスクリーニング用プライマーとして用い、プラスミドライブラリーから調製した組換えプラスミドを鋳型としてPCRを行い、目的とするDNA断片を含むクローンを選択する。この操作は、一次スクリーニングとして形質転換体数十株を含むバッチ毎に行い、二次

スクリーニングとして増幅断片が得られたバッチについてコロニーPCRを行うことにより、迅速に行うことができる。尚、増幅された遺伝子の断片長は、表2~7に記載した。

[0025]

上記のようにして選択された形質転換体から組換えDNAを調製し、挿入断片 の塩基配列をダイ・デオキシ・ターミネーション法等により決定し、塩基配列を 既知の遺伝子配列と比較することによって、目的の遺伝子を含むことを確認する

[0026]

得られたDNA断片が、目的とする遺伝子の一部を含んでいる場合には、ゲノムウォーキングにより欠失部分を取得する。

本発明のDNAは、コードされるタンパク質が本来の機能を有する限り、1若しくは複数の位置での1若しくは数個のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むタンパク質をコードするものであってもよい。ここで、「数個」とは、アミノ酸残基のタンパク質の立体構造における位置や種類によっても異なるが、一般的に、それぞれのタンパク質のアミノ酸配列全体に対し、30から40%以上、好ましくは55~65%以上の相同性を有することが好ましい。具体的には、前記「数個」は、2~数百個、好ましくは、2~数十個、より好ましくは2~10個である。

[0027]

上記のような本来のタンパク質と実質的に同一のタンパク質をコードするDNAは、例えば部位特異的変異法によって、特定の部位のアミノ酸残基が置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むように、それぞれのタンパク質をコードするDNAの塩基配列を改変することによって得られる。また、上記のような改変されたDNAは、従来知られている変異処理によっても取得され得る。変異処理としては、目的の遺伝子をコードするDNAをヒドロキシルアミン等でインピトロ処理する方法、及び目的の遺伝子をコードするDNAを保持する微生物、例えばエシェリヒア属細菌を、紫外線照射またはNーメチルーN'ーニトローNーニトロソグアニジン (NTG) もしくは亜硝酸等の通常変異処理に用いられている変異剤によ

って処理する方法が挙げられる。

[0028]

また、上記のような塩基の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位等には、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの菌株の違い等に基づく場合などの天然に生じる変異 (mutant又はvariant) も含まれる。

[0 0 2-9-]

変異を有するDNAを、適当な細胞で発現させ、発現産物のタンパク質の活性 又は機能を調べることにより、本来のタンパク質と実質的に同一のタンパク質を コードするDNAが得られる。また、そのようなDNAは、変異を有するタンパ ク質をコードするDNAまたはこれを保持する細胞から、例えば表1に示す各配 列番号の塩基配列を有するDNA又はその塩基配列から調製されるプローブとス トリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、当該タンパク質が本来有す る活性を示すタンパク質をコードするDNAを単離することによっても得ること ができる。

[0030]

上記プローブは、表1に示す各配列番号の塩基配列を有するDNA、又はそれらの塩基配列を有するDNAから、適当なプライマーを用いてPCRにより調製することができる。

[0031]

上記でいう「ストリンジェントな条件」とは、いわゆる特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されない条件をいう。この条件を明確に数値化することは困難であるが、一例を示せば、相同性が高いDNA同士、例えば50%以上の相同性を有するDNA同士がハイブリダイズし、それより相同性が低いDNA同士がハイブリダイズしない条件、あるいは通常のサザンハイブリダイゼーションの洗いの条件である60℃、1×SSC,〇. 1%SDS、好ましくは、〇. 1×SSC、〇. 1%SDSに相当する塩濃度でハイブリダイズする条件が挙げられる。

[0032]

このような条件でハイブリダイズする遺伝子の中には途中にストップコドンが

発生したものや、活性中心の変異により活性を失ったものも含まれるが、それら については、市販の活性発現ベクターにつなぎ、活性又は機能を調べることによ って容易に取り除くことができる。

[0033]

本発明のDNAを、適当な宿主-ベクター系を用いて発現させることにより、 それぞれのDNAに対応したタンパク質を製造することができる。

遺伝子の発現に用いる宿主としては、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(コリネバクテリウム・グルタミカム)、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス等のコリネ型細菌、エシェリヒア・コリ、バチルス・ズブチリスをはじめとする種々の原核細胞、サッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cere visiae)をはじめとする種々の真核細胞、動物細胞、植物細胞が挙げられるが、これらの中では原核細胞、特にコリネ型細菌及びエシェリヒア・コリが好ましい

[0034]

本発明のDNAは、エシェリヒア・コリ及び/又はコリネ型細菌等の細胞内において自律複製可能なベクターDNAに接続して組換えDNAを調製し、これをエシェリヒア・コリ細胞に導入しておくと、後の操作がしやすくなる。エシェリヒア・コリ細胞内において自律複製可能なベクターとしては、プラスミドベクターが好ましく、宿主の細胞内で自立複製可能なものが好ましく、例えば pUC19、pUC18、pBR322、pHSG299、pHSG399、pHSG398、RSF1010等が挙げられる。

[0035]

コリネ型細菌の細胞内において自律複製可能なベクターとしては、pAM330 (特開昭58-67699号公報参照)、pHM1519 (特開昭58-77895号公報参照)等が挙げられる。また、これらのベクターからコリネ型細菌中でプラスミドを自律複製可能にする能力を持つDNA断片を取り出し、前記エシェリヒア・コリ用のベクターに挿入すると、エシェリヒア・コリ及びコリネ型細菌の両方で自律複製可能ないわゆるシャトルベクターとして使用することができる。

[0036]

このようなシャトルベクターとしては、以下のものが挙げられる。尚、それぞ

れのベクターを保持する微生物及び国際寄託機関の受託番号をかっこ内に示した

PAJ655 IYIYL7 · IYAJ11882 (FERM BP-136)

コリネハ フテリウム・グ ルタミクムSR8201 (ATCC39135)

pAJ1844 エシェリヒア・コリAJ11883(FERM BP-137)

ーュリネバークテリウム・グルタミクムSR8202 (ATCC39136)--

PAJ6111>1747-174J11884(FERM BP-138)

pAJ3148 コリネハ ケテリウム・グ ルタミクムSR8203 (ATCC39137)

pAJ440n チルス・ス ブ チリスAJ11901 (FERM BP-140)

pHC4 エシェリヒア・コリAJ12617(FERM BP-3532)

[0037]

本発明のDNAとコリネ型細菌で機能するベクターを連結して組み換えDNA
-を調製するには、本発明のDNAの末端に合うような制限酵素でベクターを切断
する。連結は、T4DNAリガーゼ等のリガーゼを用いて行うのが普通である。
【0038】

上記のように調製した組み換えDNAをコリネ型細菌等の宿主に導入するには、これまでに報告されている形質転換法に従って行えばよい。例えば、エシェリヒア・コリ K-12について報告されているような、受容菌細胞を塩化カルシウムで処理してDNAの透過性を増す方法(Mandel,M.and Higa,A.,J. Mol. Bio 1:,53,159 (1970)) があり、バチルス・ズブチリスについて報告されているような、増殖段階の細胞からコンピテントセルを調製してDNAを導入する方法(Duncan,C.H.,Wilson,G.A.and Young,F.E., Gene,1,153 (1977))がある。あるいは、バチルス・ズブチリス、放線菌類及び酵母について知られているような、DNA受容菌の細胞を、組換えDNAを容易に取り込むプロトプラストまたはスフェロプラストの状態にして組換えDNAをDNA受容菌に導入する方法(Chang,S.and Choen,S.N.,Molec.Gen. Genet.,168,111 (1979);Bibb,M.J.,Ward,J.M.and Hopw od,O.A.,Nature,274,398 (1978);Hinnen,A.,Hicks,J.B.and Fink,G.R.,Proc. Natl. Acad. Sci. USA,75 1929 (1978)) も応用できる。コリネ型細菌においては、電気パルス法(特関平2-207791号公報参照)が有効

である。

[0039]

本発明のDNAに含まれる遺伝子の発現を効率的に実施するために、これらの遺伝子のコード領域の上流に、宿主細胞内で働くlac、trp、P_L等のプロモーターを連結してもよい。ベクターとして、プロモーターを含むベクターを用いると、各遺伝子と、ベクター及びプロモーターとの連結を一度に行うことができる。

[0040]

上記のようにして製造されるタンパク質は、必要に応じて、菌体抽出液又は培 地からイオン交換クロマトグラフィー、ゲル濾過クロマトグラフィー、吸着クロ マトグラフィー、塩析、溶媒沈殿等、通常の酵素の精製法を用いて精製すること ができる。

[0041]

本発明のDNAのうち、pfk、pdhA、pc、ppc、acn及びicdは、コリネ型細菌等のL-アミノ酸生産菌に導入することによって、L-アミノ酸生産能を高めることができる。また、本発明のDNAが導入されたコリネ型細菌は、通常よりも高い温度でのL-アミノ酸の生産が可能となることが期待される。L-アミノ酸としては、L-グルタミン酸、L-アスパラギン酸、L-リジン、L-アルギニン、L-プロリン及びL-グルタミン等が挙げられる。

[0042]

また、dtsR1及びdtsR2は、コリネ型細菌に界面活性剤に対する耐性を付与する蛋白質(DTSR蛋白)をコードする遺伝子であり、これらの遺伝子が破壊されたコリネ型Lーグルタミン酸生産菌は、野生株がほとんどLーグルタミン酸を生成しない量のピオチンが存在する条件においても著量のLーグルタミン酸を生成する。また、Lーリジン生産能を有するコリネ型Lーグルタミン酸生産菌は、dtsR1及びdtsR2遺伝子を増幅すると、著量のLーリジンを生産する能力が付与される(W095/23224号国際公開パンフレット、特願平10-234371号公報)。

[0043]

scrB遺伝子は、シュークロースを含む培地でコリネ型細菌を用いてLーアミノ

酸を製造する場合に、同コリネ型細菌の育種に用いることができる。

コリネ型細菌等のLーグルタミン酸生産菌において、のac A、accBC、lpd又はodhAを欠失させることにより、Lーグルタミン酸生産性を高めることができる。また、gluABCDはLーグルタミン酸の取り込み系の遺伝子クラスターであり、コリネ型Lーグルタミン酸生産菌において、gluA、gluB、gluCもしくはgluD、又はこれらの1種、2種、3種もしくは4種を欠失させることにより、培地に蓄積されるLーグルタミン酸量を増大させることができる。本発明のaceA、accBC、lpd、odhA及びgluABCDは、染色体上のこれらの遺伝子を破壊するのに用いることができる。

[0044]

【実施例】

以下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明する。

[0045]

<1>コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスのプラスミドライブラリーの作製

コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス AJ12310株を、CM2B液体培地(イーストエキストラクト (Difco社製) 1g/dl、ポリペプトン (日本製薬製) 1g/dl、N aCl 0.5g/dl、ビオチン 10μg/dl、pH 7.0 (KOHで調整)) で37℃にて15時間培養し、10mlの培養液から、染色体DNAを染色体DNA抽出キット (Bacterial Genome D NA Purification Kit (Advanced Genetic Technologies社製)を用いて取得した。取得したDNAを、制限酵素Sau3AIを用いて部分消化し、0.8%アガロースゲル電気泳動を行い、DNAを分画した後に、約4~6kbのDNAフラグメントをゲルから切り出し、DNAゲル抽出キット (GIBCO BRL社、Concert^{TMRa}pid Gel Extraction System) を用いて、目的サイズのDNA断片を取得した。

[0046]

プラスミドpHSG399(宝酒造(株)製)をBamHIで完全消化し、末端をアルカリフォスファターゼ(CIAP;宝酒造(株)製)を用いて脱リン酸化した。このベクター断片と、上記の染色体DNA断片を宝酒造社製DNAライゲーションキットを用いて連結し、得られた組換えベクターを用いてエシェリヒア・コリ JM109を形質転



換した。形質転換体の選択は、 $30 \mu g/ml$ のクロラムフェニコール、0.04mg/mlのIPTG(イソプロピルー β – D – チオガラクトピラノシド)、0.04mg/mlのX-Gal(5 – ブロモー4 – クロロー3 – インドリルー β – D – ガラクトシド)を含むLB寒天培地(寒天 1.5g/dlを含む)上にて行い、白色コロニーを約4000コロニー取得した。

-[0 0 4 7-]----

<2>各遺伝子断片増幅用プライマーの設定

上記で得られたプラスミドライブラリーから目的の遺伝子を含むクローンをP... CRにより選択するために用いるプライマーを設計した。目的とする遺伝子は前 記のとおりである。

[0048]

プライマーは、コリネ型細菌の既知の遺伝子配列をベースとして、他の微生物 の相当する遺伝子との間でアミノ酸レベルで保存されている領域に基づいて設計 した。その際、コリネ型細菌のコドンユーセージを考慮してプライマーを複数組 づつ設計した。

[0049]

作製されたプライマーの適正を調べるために、これらのプライマーを用いて、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスAJ12310株の染色体 DNAを鋳型としてPCRを行い、遺伝子断片を増幅した。その結果、いずれの遺伝子も、表2~表7の上段に示すプライマーを用い、各表中に「部分断片取得のPCR」として示した条件及びポリメラーゼでPCRを行った場合に、増幅断片が認められた。各プライマーの末尾のカッコ内の数字は、配列表中の配列番号を示す。これらのプライマーを、後述のスクリーニング用プライマーとして用いた。

[0050]

【表2】

	_		·					
•			(33)				· .	
		dtsR1	ACGGCCCAGCCTGACCGAC AGCAGCGCCATGACGGCGA		5sec 30 cycle Z-Taq		91°C 30sec 55°C 1sec 72°C 2.5min 30 cycle Ex-Taq	805bp
			CAGC	Smin	5sec 2sec Z-T	7min	30sec 1sec 2.5mi	
			ACGGC AGCAGC	94°C	ည့္ 98 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00	94°C · 7min	91°C 55°C 72°C	
			$\binom{37}{38}$					
		accBC	CATCCACCCGGCTACGGCT (37)	in	5sec 2sec 30 cycle Z-Taq	in	91°C 30sec 55°C 1sec 72°C 2.5min 30 cycle Ex-Taq	673bp
	2		CACC GACT	3 Smin		94°C 7min	2000 801.23	
٠	数 2		CATC	94°C	88 0 0 0	94,0	255 255 255 255	
			$\binom{35}{36}$	٠.				
		aceA	CCTCTACCCAGCGAACTCCG (35) CTGCCTTGAACTCACGGTTC (36)	Smin	5sec 2sec 30 cycle Z-Taq	7min	91°C 30sec 55°C 1sec 72°C 2.5min 30 cycle Ex-Taq	824bp
			CTCT	94°C	98 66 0	94°C	725°C	
		遗伝子名	5, →3, 7° 5/₹- 3, →5, 7° 5/₹-	部分断片取得のPCR		JUニ-PCRの条件		增幅断片

[0051]

[表3]

						· ·	•		
		(45) (46)		• .		:			
* ,	crB	GGNCGHYTBAANGAYCC GGRCAYTCCCACATRTANCC		40 cycle			2.5min 30 cycle Ex-Taq	500bp	
	Ø	GHYTBAA	Smin	5sec 10sec 20sec 40 Z-Taq		30sec	2.5min Ex-T	QJ.	
٠.		GGNC	94°C	250°C 72°C	94°C	91°C	72°C		
		£ 4							
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		TCCGAGGAATCGTCC		cycle		· :: . ·	2.5min 30 cycle Ex-Taq		
٠.	pfk	GAAT	,		9)	•		472bp	
		CCGAG	5min	5sec 2sec 30 Z-Taq	7min	30sec 1sec	.Smin Ex-T	4	
		COTCAT	94°C	888 55 55	94°C	91°C 3	2°C 2		
		41) (42) (65	500	55		7		
				<u>o</u>			; le		
	R2	ACGGCCCAGCCTGACCGAC AGCAGCGCCCATGACGGCGA		5sec 30 cycle Z-Taq			Z.bmin 30 cycle Ex-Taq	ρþ	
	dtsR2	GCCCT	in	ec ec 30 -Taq	in	ပ္က ပ္လ	nin 3 K-Tag	805bp	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		CCCA	· Smin		7min	30sec	2		
		ACGG AGCA	34 ℃	98 06 0	94°C	95 50 50 50 50 50	727		
· · · · · ·	:		CR	中	٠.	٠.			
		77	得の引	Rの条	*		-{		
	子名	707	方成(% PCI	8の条			上	:
-	遺伝子名	433 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	部分断片取得のPCR 条件 及び	() 	JUII-PCRの条件			增幅断片	
- 1		က်သိ	- 和二代		<u>- </u>	<u> </u>		型.	

[0052]

【表4】

表 4

遺伝子名	gluABCD		pdhA
5'→3'7°517~ 3'→5'7°517~		47) 48)	ACTGTGTCCATGGGTCTTGGCCC (49) CGCTGGAATCCGAACATCGA (50)
部分断片	94℃ 5min		94℃ 5min
取得の PCR条件	98℃ 5sec 50℃ 10sec 72℃ 20sec 30 cycle Z-Taq	:	98°C 5sec 50°C 10sec 72°C 20sec 30 cycle Z-Taq
增幅断片	500bp		1200bp
スクリーニンク*PCR	94°C 5min		94℃ 5min
コロニーPCR の条件	94℃ 30sec 50℃ 1min 72℃ 2min 30 cycle EX-Taq		94℃ 30sec 50℃ 1min 72℃ 2min 30 cycle EX-Taq

[0053]

【表5】

表 5

遺伝子名	pc	ppc
	GGCGCAACCTACGACGTTGCAATGCG (51) TGGCCGCCTGGGATCTCGTG (52)	GGTTCCTGGATTGGTGGAGA (53) CCGCCATCCTTGTTGGAATC (54)
部分断片 取得の PCR条件	94°C, 5min 98°C, 5sec 55°C, 80sec 30 cycle Z-Taq	94℃ 5min 98℃ 5sec 50℃ 5sec 72℃ 10sec 30 cycle Z-Taq
增幅断片	781bp	1000bp
スクリーニンク*PCR の条件	94°C, 5min 98°C, 5sec 55°C, 80sec 30 cycle Z-Taq	94℃ 5min 98℃ 5sec 50℃ 5sec 72℃ 10sec 30 cycle Z-Taq
JUIPCR の条件	94°C, 5min 1 cycle 98°C, 5sec 55°C, 80sec 50 cycle Z-Taq	94°C 5min 98°C 5sec 50°C 10sec 72°C 20sec 50 cycle Z-Taq

[0054]

【表6】

遊伝子名	acn	icd	lpd
5' →3' 7° 5{7- 3' →5' 7° 5{7-	GTIGGIACIGAYTCSCATAC (55) GCIGGAGAIATGTGRTCIGT (56)	GACATTTCACTCGCTGGACG (57) CCGTACTCTTCAGCCTTCTG (58)	ATCATCGCAACCGGTTC (59) CGTCACCGATGGCGTAAAT (60)
部分断片 取得の	94°C 1min	94°C 5min	94°C 5min 98°C 5sec
PCR条件	96°C 20sec 45°C 1min 68°C 2min 30 cycle - EX-Taq	98°C 5sec 55°C 80sec 30 cycle Z-Taq	50°C 10sec 72°C 20sec 30 cycle Z-Taq
增幅断片	1500bp	1500bp	500bp
スクリーニンク・PCR	同上	同上	94°C 5min
コロニ-PCR の条件	(P) I	M T	94°C 30sec 57°C 1min 72°C 1min 30 cycle Ex-Taq
スクリーニンク * PCR 5' →3' プライマー 3' →5' プライマー			TACGAGGAGCAGATCCTCAA (63) TTGACGCCGGTGTTCTCCAG (64)
LAプローニング*(N°) 3'->5'フ"ライマー	S1:GGTGAAGCTAAGTAGTTAGC (65) S2:AGCTACTAAACCTGCACC (66)	S1:CCGTACTCTTCAGCCTTCTG (67) S2:TCGTCCTTGTTCCACATC (68)	S1:ATCATCGCAACCGGTTC (69) S2:TACGAGGAGCAGATCCTCAA (70)
LAグローニング*(C*) 5'→3'7"ライマー	S1:GCTAACTACTTAGCTTCACC (71) S2:GAACCAGGAACTATTGAACC (72)	S1:TCCGATGTCATCATCGAC (73) S2:ATGTGGAACAAGGACGAC (74)	
制限酵素	PstI(F) HindIII(C)	Sall(F) Pstl(C)	HindIII
LAクローニング	Nº 94°C imin	94°C Inin	94°C lnin
の条件	94°C 30sec 57°C 2min 72°C 2min 30 cycle LA-Taq	94°C 30sec 57°C 2min 72°C 2.5min 30 cycle LA-Taq	94°C 30sec 57°C 2min 72°C 1min 30 cycle LA-Taq
*	C' 94°C 1min		
	94°C 30sec 57°C 2min 72°C 2.5min 30 cycle LA-Taq		

[0055]

【表7】

表 7

遺伝子名	odhA
5' →3' 7° 517- 3' →5' 7° 517-	ACACCGTGGTCGCCTCAACG (61) TGCTAACCCGTCCCACCTGG (62)
部分断片 取得の PCR条件	94℃ 5min 98℃ 5sec 66℃ 2sec 30 cycle
增幅断片	1306bp
LAクローニンク (N°) 5°→3°7°ライマー	S1:GTACATATTGTCGTTAGAACGCGTAATACGACTCA (75) S2:CGTTAGAACGCGTAATACGACTCACTATAGGGAGA (76)
制限酵素	XbaI
LAが1-ニンク* の条件	1回目 94℃ 30seC 55℃ 2min 72℃ 1min 30cycle LA-Taq
	2回目 94℃ 1min
	98℃ 20seC 68℃ 15min 30 cycle
	72℃ 10min LA-Taq

<3>PCRによるプラスミドライブラリーのスクリーニング

前記のプラスミドライブラリーから目的の遺伝子を含むクローンを、PCRにより選択した。プラスミドライブラリーから、コロニーを60個ずつピックアップし、2枚づつのLB寒天培地プレートにレプリカした。各プレートのコロニー60個づつをまとめて、4mlのLB液体培地を含む試験管に接種し、15時間培養した後、プロメガ社製プラスミドDNA抽出キットを用いてそれぞれプラスミドの混合物を取得した。このプラスミド混合物を鋳型とし、各目的遺伝子毎に作製したスクリーニング用プライマーを用いて、各表中に「スクリーニングPCRの条件」と

して示した条件でPCRを行い、染色体DNAを鋳型とするPCRと同じ大きさのDNA断片が増幅されるクローンを選択した。

[0056]

増幅されたDNA断片は、パーキンエルマー社製ビッグダイ・ダイターミネーターサイクルシークエンスキットを用いて塩基配列を決定し、既知の遺伝子情報との相同性を比較することにより、目的遺伝子の取得の成否を確認した。

[0057]

尚、1 p d については、<2>で作製したプライマーでは目的のDNA断片が 増幅されなかったので、決定された塩基配列に基づいて、スクリーニング用プラ イマーを別途作製した。

[0058]

<4>コロニーPCRによる目的遺伝子保持クローンの選択

目的の遺伝子断片の増幅が確認されたプラスミド混合物が由来するプレートを用いて、コロニーPCRを行い、遺伝子断片を含むクローンを選択した。コロニーPCRは、表2~7に示す条件で行った。

[0059]

選択された形質転換体からプラスミドDNAを回収し、挿入DNA断片の塩基配列を決定した。挿入DNA断片に目的遺伝子の全長が挿入されておらず、遺伝子の上流域、下流域またはこれらの両方が欠失している場合は、判明した塩基配列を利用してプライマーを作製し、TaKaRa LA PCR in vitro Cloning Kit (宝酒造(株))を用いて、目的遺伝子の全領域の遺伝子断片を取得し、塩基配列を決定した。

[0060]

LA PCRクローニングの概要は以下のとおりである。挿入DNA断片のうち2つの領域の塩基配列を有する2種のプライマーを作製する。コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスAJ12310株の染色体DNAを各種制限酵素で切断し、各制限酵素に対応したカセットプライマーと連結する。これを鋳型として、作製されたプライマーのうち欠失部分から遠い位置に対応するプライマー(S1)と、カセットプライマーの外側の位置に対応するカセットプライマー(C1)を用いてP

CRを行う。次に、作製されたプライマーのうち欠失部分に近い位置に対応するプライマー(S2)と、カセットプライマーの内側の位置に対応するカセットプライマー(C2)を用いてPCRを行う。こうして、欠失部分を含むDNA断片が得られる。得られたDNA断片と既に取得されいるDNA断片を連結することにより、目的遺伝子全長を含むDNA断片を得ることができる。尚、カセットの5、末端にはリン酸基が付いていないので、DNA断片の3、末端とカセットの5、末端との接続部位にはニックができる。そのため、1回目のPCRではプライマーC1からのDNA合成はこの接続部分でストップし、非特異的な増幅は起こらないため、特異的な増幅を行うことができる。

[0061]

LA PCRクローニングに用いたプライマーと反応条件は、表2~7に示した。表中「(N')」は上流側の欠失部分のクローニングに用いたプライマーを、「(C')」は下流側の欠失部分のクローニングに用いたプライマーを、それぞれ示す。また、PCR反応はLA PCRクローニングキットの説明書に従い、2回行った。表に示したプライマーのうち、上段には1回目の反応に用いたプライマー(S1)を、下段には2回目の反応に用いたプライマー(S2)を示す。

[0062]

上記のようにして得られた各遺伝子を含むDNA断片の塩基配列を、前記と同様にして決定した。それらの塩基配列及び同塩基配列がコードし得るアミノ酸配列を、配列番号1~34に示す。各配列番号に記載された配列は、下記のとおりである。

[0063]

scrBについては、オープン・リーディング・フレームが見つからなかった。コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス AJ12310株は、インベルターゼ活性を有しておらず、シュークロース資化性を持たないため、シュークロース資化性を有するコリネバクテリウム・サーモアミノゲネス YS-40株及びYS-155株から、同様にしてscrB遺伝子断片を取得した。その結果、いずれの株からもオープン・リーディング・フレームを有するDNA断片が得られた。

[0064]

配列番号1: aceA 塩基配列

配列番号2: aceA アミノ酸配列

配列番号3: accBC塩基配列

配列番号4: accBCアミノ酸配列

配列番号5: dtsR1塩基配列

配列番号6: dtsR1アミノ酸配列

配列番号7: dtsR2塩基配列

配列番号8: dtsR2アミノ酸配列

配列番号9: pfk塩基配列

配列番号10: pfkアミノ酸配列

配列番号11: scrB 塩基配列

配列番号12: scrB アミノ酸配列

配列番号13: scrB 塩基配列

配列番号14: scrB アミノ酸配列

配列番号15: scrB 塩基配列

配列番号16: gluABCD塩基配列

配列番号17: gluABCDアミノ酸配列

配列番号18: gluABCDアミノ酸配列

配列番号19: gluABCDアミノ酸配列

配列番号20: gluABCDアミノ酸配列

配列番号21: pdhA 塩基配列

配列番号22: pdhA アミノ酸配列

面列番号23: pc 塩基配列

配列番号24: pc アミノ酸配列

配列番号25: ppc塩基配列

配列番号26: ppcアミノ酸配列

配列番号27: acn塩基配列

配列番号28: acnアミノ酸配列

配列番号29: icd塩基配列

配列番号30: icdアミノ酸配列

配列番号31: lpd塩基配列

配列番号32: lpdアミノ酸配列

配列番号33: odhA 塩基配列

配列番号34: odhA アミノ酸配列

[0065]

【発明の効果】

本発明により、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスのアミノ酸生合成系 酵素をコードする遺伝子、又はアミノ酸の細胞内への取り込みに関与するタンパ ク質をコードする遺伝子が提供される。

本発明の遺伝子は、前記酵素又はタンパク質の製造、又はアミノ酸生産菌の育種に利用することができる。

--[00-66]---

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Ajinomoto, Co., Inc.

<120> 高温耐性コリネ型細菌の耐熱性アミノ酸生合成系酵素遺伝子

<130> P-7300

<140>

<141> 2000-04-21

<150> JP 11-311147

<151> 1999-11-01

<160> 76

<170> PatentIn Ver. 2.0

[0067]

<210> 1

-<211> 1980-

<212> DNA

(213) Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221> CDS

<222> (577)..(1869)

<400> 1

tgcattccac cgacggtcac gcgttcggtc ttgtcagcgg cgtcaatctg ctgatggttc 60 atgcaaagct ccttcgaagc aagagatcgg gtgtgtgcgg gcacctatcg ggggaagccc 120 tcgctgcgcc ccagggggag ctggcgatgt gaccaggtta agtgataacc atcaccttgc 180 caatgggttt gcgaacttta ccgtgacgct acccccgctt ttgtttgatc acaccagctc 240 gaaggctgtc gcttttccga agatgcacgt gaagtggcaa atccttgcca cccgaggttt 300 tcccagtaca aacgtactag tgatgaggat-cacggggaac attgtggaga ttgcactttg 360 caatatttgc aaaaggggtg actacccccg cgcaaaactt aaaaacccaa atccgttgac 420 ggacccatgc ccgatgaagc aatgtgtgaa gcacgccacc ggaacacagg ttgtggatca 480 ctcaccatga tgtgggggat tcgcatcaca cagtgtgcag ggcggcacct ctaccgaatg 540 cgccttacag cagcaccaag aagaagtgac tcttag atg tca aac gtt gga acg 594 Met Ser Asn Val Gly Thr

[- --- - - - 5·~

cca cgt acc gca cag gaa atc cag cag gat tgg gac acc aac cca cgc 642
Pro Arg Thr Ala Gln Glu Ile Gln Gln Asp Trp Asp Thr Asn Pro Arg

20

tgg	aac	gga	atc	acc	cgc	gac	tac	acc	gct	gag	cag	gta	gct	gag	ctc	690
Trp	Asn	Gly	Ile	Thr	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ala	Glu	Gln	Val	Ala	Glu	Leu	
		25					30					35				
cag	ggc	agc	gtc	gtc	gag	gag	cac	acc	ctc	gca	aag	cgc	ggc	gcc	gag	738
Gln	Gly	Ser	Val	Val	Glu	Glu	His	Thr	Leu	Ala	Lys	Arg	Gly	Ala	Glu	
	40					45					50					
atc	ctg	tgg	gat	gca	gtt	tcc	gca	gag	ggc	gac	gac	tac	atc	aac	gca	786
I.le	Leu	Trp	Asp	Ala	Val	Ser	Ala	Glu	G1 y	Asp	Asp	Tyr	I le	Asn	Ala	
55					60			•		65					70	
ctg	ggc	gcc	ctt	acc	ggt	aac	cag	gct	gtc	cag	cag	gtc	cgt	gcc	ggc	834
Leu	Gly	Ala	Leu	Thr	Gly	Asn	Gln	Ala	Val	Gln	Gln	Val	Arg	Ala	Gly	
				7 5					80					85		
ctg	aag	gct	gtc	tac	ctc	tcc	ggc	tgg	cag	gtc	gca	ggt	gac	gcc	aac	882
Leu	Lys	Ala	Val	Tyr	Leu	Ser	Gly	Trp	Gln	Val	Ala	Gly	Asp	Ala	Asn	
			90					95					100			
ctc	gcc	ggt	cac	acc	tac	ccc	gac	cag	tcc	ctg	tac	ccg	gcg	aac	tcc	930
Leu	Ala	Gly	His	Thr	Tyr	Pro	Asp	Gln	Ser	Leu	Tyr	Pro	Ala	Asn	Ser	
		105					110					115				
gtc	ccg	aac	gtt	gtc	cgt	cgc	atc	aac	aac	gca	ctg	ctg	cgc	gcc	gat	978
Val	Pro	Asn	Val	Val	Arg	Arg	He	Asn	Asn	Ala	Leu	Leu	Arg	Ala	Asp	
	120		٠			125					130					
gag	atc	gca	cgc	gtc	gag	ggt	gac	acc	tcc	gtc	gac	aac	tgg	ctc	gtc	1026
Glu	He	Ala	Arg	Val	Glu	Gly	Asp	Thr	Ser	Val	Asp	Asn	Trp	Leu	Va1	
135					140					145					150	
ccg	atc	gtc	gcc	gac	ggc	gag	gcc	ggc	ttc	ggt	ggc	gcc	ctc	aac	gtc	1074
Pro	Ile	Val	Ala	Asp	Gly	Glu	Ala	Gly	Phe	Gly	Gly	Ala	Leu	Asn	Val	
				155					160					165		
tac	gag	ctc	cag	aag	ggc	atg	atc	acc	gct	ggt	gcc	gca	ggc	acc	cac	1122
Tree	C1=	Ĭ Ar	Cln	Ive	Clv	Mot	Tle	The	410	C1v	112	412	C1 **	The	Hic	

				170					175					180			
	tgg	gag	gat	cag	ctc	gct	tcc	gag	aag	aag	tgt	ggc	cac	ctc	ggt	ggc	1170
	Trp	Glu	Asp	Gln	Leu	Ala	Ser	Glu	Lys	Lys	Cys	Gly	His	Leu	Gly	Gly	
			185					190					195				
	aag	gtc	ctc	atc	ccg	acc	cag	cag	cac	atc	cgc	acc	ctg	aac	tcc	gcc	1218
	-Lys-	-Va-I	-Leu-	-I-le-	-Pro-	Thr-	-G-l-n-	-G1n	His	Ile	Arg	Thr	Leu	Asn	Ser	Ala	
		200					205					210					
	cgc	ctg	gca	gct	gac	gtg	gcc	aac	acc	ccg	acc	gtc	gtc	atc	gcc	cgc	1266
	Arg	Leu	Ala	Ala	Asp	Val	Ala	Asn	Thr	Pro	Thr	Val	Val	Ile	Ala	Arg	
	215					220					225					230	
•	acc	gac	gca	gag	gcc	gcc	acc	ctg	atc	acc	tct	gat	gtt	gat	gag	cgC	1314
	Thr	Asp	Ala	Glu	Ala	Ala	Thr	Leu	Ile	Thr	Ser	Asp	Val	Asp	Glu	Arg	
		 -		-	235	 -	•			240					245		
	gac	cgc	cca	ttc	atc	acc	ggc	gag	cgc	acc	gcc	gag	ggc	tac	tac	cac	1362
	Asp	Arg	Pro	Phe	Ile	Thr	Gly	Glu	Arg	Thr	Ala	Glu	Gly	Tyr	Tyr	His	
				250					255					260			
	gtc	aag	ccg	ggt	ctc	gag	ccc	tgc	atc	gca	cgt	gcg	aag	tcc	tac	gct	1410
	Val	Lys	Pro	Gly	Leu	Glu	Pro	Cys	Ile	Ala	Arg	Ala	Lys	Ser	Tyr	Ala	
			265					270					275				
			_													gag	1458
	Pro	Tyr	Ala	Asp	Met	Ile	Trp	Met	Glu	Thr	Gly	Thr	Pro	Asp	Leu	Glu	
		280		-			285					290					
	ctg	gcc	aag	aag	ttc	gcc	gag	ggc	gtc	cgc	agc	gag	ttc	ccg	gac	cag	1506
	Leu	Ala	Lys	Lys	Phe	Ala	Glu	Gly	Val	Arg	Ser	Glu	Phe	Pro	Asp	Gln	
	295					300					305					310	
• -	-ctg-	-ctg	-tcc	tac	aac	tgc-	tcc	ccg	tcc	ttc	aac	tgg	tct	gca	cac	ctc	1554
	Leu	Leu	Ser	Tyr	Asn	Cys	Ser	Pr	Ser	Phe	Asn	Trp	Ser	Ala	His	Leu	
					315					320		-			325		
	gag	gcc	gac	gag	atc	gct	aag	ttc	cag	aag	gaa	ctg	ggt	gcc	atg	ggc	1602

Glu Ala Asp Glu Ile Ala Lys Phe Gln Lys Glu Leu Gly Ala Met Gly	
330 335 340	
ttc aag ttc cag ttc atc acc ctg gct ggc ttc cac tcc ctc aac tac 16	5 0
Phe Lys Phe Gln Phe Ile Thr Leu Ala Gly Phe His Ser Leu Asn Tyr	
345 350 355	
ggt atg ttc gac ctg gct tac ggc tac gcc cgt gaa ggc atg ccc gcc 16	98
Gly Met Phe Asp Leu Ala Tyr Gly Tyr Ala Arg Glu Gly Met Pro Ala	
360 365 370	
ttc gtc gac ctg cag aac cgt gag ttc aag gca gct gag gag cgc ggc 17	46
Phe Val Asp Leu Gln Asn Arg Glu Phe Lys Ala Ala Glu Glu Arg Gly	
375 380 385 390	
ttc acc gcc gtc aag cac cag cgt gag gtc ggc gcc ggc tac ttc gac 17	94
Phe Thr Ala Val Lys His Gln Arg Glu Val Gly Ala Gly Tyr Phe Asp	
395 400 405	
acc atc gcc acc acc gtt gac ccg aac tcc tcc acc acc gcg ctg aag 18	42
Thr Ile Ala Thr Thr Val Asp Pro Asn Ser Ser Thr Thr Ala Leu Lys	-
410 415 420	
ggt tcc acc gag gaa tgc cag ttc cac taggaaccac ctgatgcggt 18	89
Gly Ser Thr Glu Glu Cys Gln Phe His	
425 430	
gccgtatggc ctgacggcac cgcccctccc tttgcactcc agtactcctt.tgtgcacatc 19	49
ggccatctcc acaccgcgcg ccccgccacc t	80
[0068]	
<210> 2	
<211> 431	
<212> PRT	
<213> Corynebacterium thermoaminogenes	

Met	Ser	Asn	Val	Gly	Thr	Pro	Arg	Thr	Ala	Gln	Glu	Ile	Gln	Gln	Asp
1				5					10					15	
Trp	Asp	Thr	Asn	Pro	Arg	Trp	Asn	Gly	Ile	Thr	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ala
			20					25					30	1	
Glu	Gln	Val	Ala	Glu	Leu	Gln	Gly	Ser	Val	Val	Glu	Glu	His	Thr	Leu
		35					40					45			
Ala	Lys	Arg	Gly	Ala	Glu	Ile	Leu	Trp	Asp	Ala	Val	Ser	Ala	Glu	Gly
	50					55					60				
Asp	Asp	Tyr	lle	Asn	Ala	Leu	Gly	Ala	Leu	Thr	Gly	Asn	Gln	Ala	Val
65					70					7 5					80
Gln	Gln	Val	Arg	Ala	Gly	Leu	Lys	Ala	Val	Tyr	Leu	Ser	Gly	Trp	Gln
		•		85					90					95	
Val	Ala	Gly	Asp	Ala	Asn	Leu	Ala	Gly	His	Thr	Tyr	Pro	Asp	Gln	Ser
			100					105					110		
Leu	Tyr	Pro	Ala	Asn	Ser	Val	Pro	Asn	Val	Val	Arg	Arg	Ile	Asn	Asn
		115					120					125			
Ala	Leu	Leu	Arg	Ala	Asp	Glu	Ile	Ala	Arg	Val	Glu	Gly	Asp	Thr	Ser
	130			•		135					140				
Val	Asp	Asn	Trp	Leu	Val	Pro	Ile	Val	Ala	Asp	Gly	Glu	Ala	Gly	Phe
145	•	•			150-		٠	•		155		_			160
Gly	Gly	Ala	Leu	Asn	Val	Tyr	Glu	Leu	Gln	Lys	Gly	Met	Ile	Thr	Ala
				165			<u> </u>		170					175	•
Gly	Ala	Ala	Gly	Thr	His	Trp	Glu	Asp	Gln	Leu	Ala	Ser	Glu	Lys	Lys
			180					185					190		
Cys	Gly	His	Leu	Gly	Gly	Lys	Val	Leu	Ile	Pro	Thr	Gln	Gln	His	Ile
		195					200					205			
Arg	Thr	Leu	Asn	Ser	Ala	Arg	Leu	Ala	Ala	Asp	Val	Ala	Asn	Thr	Pr
	210					215					220				
Th-	Va 1	Va I	مان	Ala	Ara	Thr	Acn	Ma	Clu	Δla	۵la	Thr	Len	Tle	Thr

225					230					235					240
Ser	Asp	Val	Asp	Glu	Arg	Asp	Arg	Pro	Phe	Ile	Thr	Gly	Glu	Arg	Thr
				245					250					255	
Ala	Glu	Gly	Ţyr	Tyr	His	Val	Lys	Pro	Gly	Leu	Glu	Pro	Cys	He	Ala
			260					265					270		
Arg	Ala	Lys	Ser	Tyr	Ala	Pro	Tyr	Ala	Asp	Met	Ile	Trp	Met	Glu	Thr
		275					280					285			
Gly	Thr	Pro	Asp	Leu	Glu	Leu	Ala	Lys	Lys	Phe	Ala	Glu	Gly	Val	Arg
•	290					295		•			300				
Ser	Glu	Phe	Pro	Asp	Gln	Leu	Leu	Ser	Tyr	Asn	Cys	Ser	Pro	Ser	Phe
305					310		٠	-		315					320
Asn	Trp	Ser	Ala	His	Leu	Glu	Ala	Asp	Glu	Ile	Ala	Lys	Phe	Gln	Lys
				325					330					335	
Glu	Leu	Gly	Ala	Met	Gly	Phe	Lys	Phe	Gln	Phe	Ile	Thr	Leu	Ala	Gly
			340					345					350		
Phe	His	Ser	Leu	Asn	Tyr	Gly	Met	Phe	Asp	Leu	Ala	Tyr	Gly	Tyr	Ala
		355					360					365			
Arg	Glu	Gly	Met	Pro	Ala	Phe	Va l	Asp	Leu	Gln	Asn	Arg	Glu	Phe	Lys
	370					375					380				
Ala	Ala	Glu	Glu	Arg	Gly	Phe	Thr	Ala	Val	Lys	His	Gln	Arg	Glu	Va i
385					390					395					400
Gly	Ala	Gly	Tyr	Phe	Asp	Thr	Ile	Ala	Thr	Thr	Val	Asp	Pro	Asn	Sei
				405	٠.				410					415	
Ser	Thr	Thr	Ala	Leu	Lys	Gly	Ser	Thr	Glu	Glu	Cys	Gln	Phe	His	
			420					425					430		
[0	0 6	9]													
<21	0> 3														
<21	1> 2	381													
/91	97 D	N A													

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221> CDS

<222> (577)..(2349)

<400> 3

agcaggccgt gttgccgaac ggcaacttcc gcagccgcaa ggagatcgag gaggtgtact 60 cgcacctcaa ccctgccgag gacaccgtgg tgtactgccg cgtgggtgac cgcgcggccc 120 acacctggtt cgtgttgaag tacctgctgg ggtttgaaaa cgtccgcaac tatgacggtt 180 cctggtccga gtggggcaac atggtgcgca tgcccatcgt ccagggtgat gagccgggct 240 cactctagtc accccggggt cacctccctg gtcacccccg taccctcccg ggtacacccc 300 ggggacgggg tgtgacctgg atctcccctg catgtggaca ccgggaaact ttgcctggga 360 aatgaccatc cagtaccgta atgcgggtat gttaacgcgg tcacagggtat caccagaatc 420 cggatcgtct aaccccctta gcgggattcg ctaaaagatc accgagttag tgtgcaagaa 480 taatgctgat cgcagggca ctgtcatacg ctgtcatgca gtcaatgaac agtgcggtgc 540 tctgtcgtga agaaaatcaa aaccaggagg gtttta gtg tca gtc gag acc agg 594 Val Ser Val Glu Thr Arg

1

aag atc acc aag gta ctt gtc gcc aac cgt ggt gaa atc gca atc cgt 642 Lys Ile Thr Lys Val Leu Val Ala Asn Arg Gly Glu Ile Ala Ile Arg

10 15 20

gtt ttc cgc gca gca cgg gat gaa ggc atc gcc tct gtc gcc gtc tac 690 Val Phe Arg Ala Ala Arg Asp Glu Gly Ile Ala Ser Val Ala Val Tyr

25 30 3

gcg gag ccg gac gca gat gcc cct ttc gtc gag tat gcc gat gag gcc 738 Ala Glu Pr Asp Ala Asp Ala Pr Phe Val Glu Tyr Ala Asp Glu Ala

40 45 50

ttc gca ctc ggt ggc cag act tcc gca gag tcc tac ctc gtc att gac 786

Phe	Ala	Leu	Gly	Gly	Gln	Thr	Ser	Ala	Glu	Ser	Tyr	Leu	Val	Ile	Asp	
55					60					65					70	
aag	atc	att	gac	gca	gca	cgc	aag	tcc	ggt	gca	gac	gct	gtc	cac	ccc	834
Lys	Jle	Ile	Asp	Ala	Ala	Arg	Lys	Ser	Gly	Ala	Asp	Ala	Va I	His	Pro	
				7 5					80					85		
ggc	tac	ggc	ttc	ctc	gcc	gag	aac	gcc	gat	ttc	gct	gaa	gct	gtc	atc	882
Gly	Tyr	Gly	Phe	Leu	Ala	Glu	Asn	Ala	Asp	Phe	Ala	Glu	Ala	Val	Ile	
			90					95					100			
aac	gag	ggc	ctg	atc	tgg	atc	gga	cca	tcc	cct	gag	tcc	atc	cgt	tcc	930
Asn	Glu	Gly	Leu	Ile	Trp	Ile	Gly	Pro	Ser	Pro	Glu	Ser	Ile	Arg	Ser	
		105					110					115				
ctc	ggt	gac	aag	gtc	acc	gca	cgc	cac	atc	gcc	aac	aac	gcc	aac	gca	978
Leu	Gly	Asp	Lys	Val	Thr	-A·la	Arg	His	Ile	Ala	Asn	Asn	Ala	∆sn	Ala	
	120					125					130					
ccg	atg	gca	ccg	ggc	acc	aag	gag	cct	gtc	aag	gac	gcc	gct	gag	gtt	1026
Pro	Met	Ala	Pro	Gly	Thr	Lys	Glu	Pro	Val	Lys	Asp	Ala	Ala	Glu	Val	
135					140					145					150	
gtc	gcc	ttc	gcc	gag	gag	ttc	ggt	ctc	ccc	atc	gcc	atc	aag	gct	gcc	1074
Val	Ala	Phe	Ala	Glu	Glu	Phe	Gly	Leu	Pro	He	Ala	Ile	Lys	Ala	Ala	
				155					160					165		
															gag	1122
Phe	Gly	G1y	Gly	Gly	Arg	Gly	Met	Lys	Val	Ala	Tyr	Glu	Met	Asp	Glu	
			170					175					180			
gtc	gcc	gac	ctc	ttc	gaa	tcc	gcc	acc	cgt	gag	gcc	acc	gcc	gcc	ttc	1170
Val	Ala	Asp	Leu	Phe	Glu	Ser	Ala	Thr	Arg	Glu	Ala	Thr	Ala	Ala	Phe	
		185					190					195				
									tac							1218
Gly	Arg	Gly	Glu	Cys	Phe	Val	Glu	Arg	Tyr	Leu	Asp	Lys	Ala	Arg	His	
	200					205					210					

gtc	gag	gca	cag	gtc	atc	gcc	gac	aag	cac	ggC	aac	gtt	gtg	gtc	gcc	1266
-						Ala										
215	_				220					225					230	
	acc	cgt	gac	tgc	tcc	ctg	cag	cgt	cgt	ttc	cag	aag	ctc	gtc	gag	1314
, ,						Leu										
															-	
gag	gca	ccg	gca	ccg	ttc	ctc	acc	gat	gag	cag	cgt	gac	cgc	atc	cac	1362
						Leu						•				
• •			250					255					260			
tcc	tcc	gcc	aag	gct	atc	tgc	cgc	gag	gcc	ggt	tac	tac	ggt	gcc	ggc	1410
Ser	Ser	Ala	Lys	Ala	Ile	Cys	Arg	Glu	Ala	Gly	Tyr	Tyr	Gly	Ala	Gly	
		265					270					275				
acc	gtg	gag	tac	ctg	gtc	ggt	tcc	gac	gga	ctg	atc	tcc	ttc	ctg	gag	1458
Thr	Val	Glu	Tyr	Leu	Val	Gly	Ser	Asp	Gly	Leu	Ile	Ser	Phe	Leu	Glu	•
	280					285					290					
gtc	aac	acc	cgc	ctg	cag	gtg	gag	cac	ccc	gtc	acc	gag	gag	acc	acc	1506
Val	Asn	Thr	Arg	Leu	Gln	Val	Glu	His	Pro	Val	Thr	Glu	Glu	Thr	Thr	
295					300					305					310	
															gag	1554
Gly	Ile	Asp	Leu	Val	Arg	Glu	Met	Phe	Arg	Ile	Ala	Glu	Gly	Ala	Glu	
				315					320					325		
										•					ttc	1602
Leu	Ser	Ile	Lys	Glu	.Asp	Pro	Thr	Pro	.Arg	Gly	His	Ala	Phe	Glu	Phe	
•			330					335					340			
												•			ggc	1650
Arg	Ile	: Asn	Gly	Glu	Asp	Ala	Gly	Ser	Asn	Phe	Met			a Pro	Gly	
		345					350					355				
															gac	1698
Lys	: Ile	Thr	Arg	Tyr	Arg	Glu	Pr	Ala	Gly	Pro	Gly	/ Val	Arı	g Me	. Asp	

	360					365	ı				370					
tcc	ggc	gtt	gtc	gag	ggt	tcc	gag	atc	tcc	ggc	cag	ttc	gac	tcc	atg	1746
Ser	Gly	Val	Val	Glu	Gly	Ser	Glu	Ile	Ser	Gly	Gln	Phe	Asp	Ser	Met	
375					380					385					390.	
ctg	gcc	aag	ctg	atc	gtc	tgg	ggc	cag	acc	cgt	gag	cag	gcc	ctg	gag	1794
Leu	Ala	Lys	Leu	Ile	Val	Trp	Gly	Gln	Thr	Arg	Glu	Gln	Ala	Leu	Glu	
				395					400					405		
cgt	tcc	cgt	cgt	gcg	ctc	ggc	gag	tac	atc	gtc	gag	ggc	atg	ccg	acc	1842
Arg	Ser	Arg	Arg	Ala	Leu	Gly	Glu	Tyr	He	Val	Glu	Gly	Met	Pro	Thr	
			410					415					420			
gtc	atc	ccg	ttc	cac	tcc	cac	atc	gtc	tcc	aac	ccg	gca	ttc	gtc	ggt	1890
Val	Ile	Pro	Phe	His	Ser	His	Ile	Val	Ser	Asn	Pro	Ala	Phe	Val	Gly	
		425					430					435				
gac	ggc	gag	ggc	ttc	gag	gtc	tac	acc	aag	tgg	atc	gag	gag	gtc	tgg	1938
Asp	Gly	Glu	Gly	Phe	Glu	Val	Tyr	Thr	Lys	Trp	Ile	Glu	Glu	Val	Trp	
	440					445					450					
gac	aac	ccg	atc	gag	ccg	ttc	gtc	gat	gca	gcc	gac	ctc	gac	gac	gag	1986
Asp	Asn	Pro	Ile	Glu	Pro	Phe	Val	Asp	Ala	Ala	Asp	Leu	Asp	Asp	Glu	
455					460					465					470	
gag	aag	acc	ccg				gtc								cgc	2034
Glu	Lys	Thr	Pro		Gln	Lys	Val	Ile		Glu	Ile	Asp	Gly	Arg	Arg	
				475					480					485		
														gca		2082
Val	Glu	Val		Leu	Pro	Gly	Asp		Ala	Leu	Gly	Gly		Ala	Gly	
			490					495					500			
														aag		2130
Ala			Lys	Ĺys	Pr			Arg	Arg	Ala	Gly	_	Ala	Lys	Ala	
		505					510					515				
ggt	gtc	tcc	ggt	gac	tcc	gtc	gca	gcc	ccg	atg	cag	ggc	acc	gtc	atc	2178

						•	. •		_		G1	C1	TL.	vo 1	110	
Gly	Val	Ser	Gly	Asp			Ala	Ala	Pro	met		Gly	Inr	Val	lie	
	520					525					530					
												ggt				2226
Lys	Va]	Asn	Va 1	Glu	Asp	Gly	Ala	Glu	Val	Ser	Glu	Gly	Asp	Thr	Val.	
535					540					545					550	
gtg	gtt	ctc	gag	gcc	atg	aag	atg	gag	aac	ccg	gtc	aag	gcc	cac	aag	2274
Val	Val	Leu	Glu	Ala	Met	Lys	Met	Glu	Asn	Pro	Val	Lys	Ala	His	Lys	
				555					560					565		
tcc	ggt	acc	gtc	tcc	ggt	ctg	acc	atc	gcc	gcg	ggt	gag	ggc	gtg	acc	2322
												Glu				
	- - 3	-	570					575					580			
ลลอ	oot	cag		ctc	ctg	gag	atc	aag	taa	tccc	ttc	aggg	aaca	ga		2369
	Gly										_				- 0	
Lys	diy	585	,	Dou	2	•	590	_5								
	+		o t				000									2381
	ccct	_	C C													
_	007										•					
	0> 4															
<21	1> 5	91														
	.2> P															
<2 1	.3> C	oryn	ebac	teri	um t	herm	oami	noge	nes							
	0> 4															
Va]	Ser	Val	Glu	Thr	Arg	Lys	Ile	Thr	Lys	Val	Let	ı Val	Ala	AST	Arg	. •
3	Ĺ			5	i				10	ı				15	5	
Gl	y Glu	ιĮle	Ala	Ile	Arg	Val	Phe	Arg	Ala	Ala	a Arg	g Asp	Glu	ı Gly	y Ile	
		•	-20					25					30			
Ala	a Ser	· Val	Ala	Val	Tyr	Ala	Glu	Pro	Asp	Ala	a Asj	Ala	Pro) Phe	e Val	
_ _		35					40					45				
C1:	ı Tvi			Glu	. Ala	Phe	e Ala	ı Let	ı Gly	/ G1:	y Gli	n Thi	: Se	r Ala	a Glu	
G1:	и Туг			Glu	ı Ala	Phe	e Ala	ı Lev	ı Gly	, G1:	y Gli	n Thi	: Se	r Ala	a Glu	

	50	1				55					60					
Ser	Tyr	Lev	ı Val	Ile	Asp	Lys	Ile	Ile	Asp	∆la	Ala	Arg	Lys	Ser	Gly	
65					70					7 5					80	
Ala	Asp	Ala	Va l	His	Pro	Gly	Tyr	Gly	Phe	Leu	Ala	GJu	Asn	Ala	Asp	
				85					90					95		
-Phe	-A-la	-Glu	-A-la	-Va·l	−I-l e	-Asn	-G·l·u	-G·l y	-Leu	-I-le	-Trp	–I-le	-G·ly	-Pro	-Ser	_
			100					105					110			
Pro	Glu	Ser	Ile	Arg	Ser	Leu	Gly	Asp	Lys	Val	Thr	Ala	Arg	His	Ile	
		115					120					125				
Ala	Asn	Asn	Ala	Asn	Ala	Pro	Met	Ala	Pro	Gly	Thr	Lys	Glu	Pro	Val	
	130					135					140				. •	
Lys	Asp	Ala	Ala	Glu	Val	Val	Ala	Phe	Ala	Glu	Glu	Phe	Gly	Leu	Pro	
145					150			-		155	_				160	
Ile	Ala	Ile	Lys	Ala	Ala	Phe	Gly	Gly	Gly	Gly	Arg	Gly	Met	Lys	Val	
				165					170					175		
Ala	Tyr	Glu	Met	Asp	Glu	Val	Ala	Asp	Leu	Phe	Glu	Ser	Ala	Thr	Arg	
			180					185					190			
Glu	Ala	Thr	Ala	Ala	Phe	Gly	Arg	Gly	Glu	Cys	Phe	Val	Glu	Arg	Tyr	
		195					200					205				
Leu		Lys	Ala	Arg	His	Val	Glu	Ala	Gln	Val	Ile	Ala	Asp	Lys	His	
	210					215					220					
Gly	Asn	Val	Val	Val	Ala	Gly	Thr	Arg	Asp	Cys	Ser	Leu	Gln	Arg	Arg	
225					230		•			235					240	
Phe	Gln	Lys	Leu	Val	Glu	Glu	Ala	Pro	Ala	Pro	Phe	Leu	Thr	Asp	Glu	
•				245			:		250					255		
Gln	Arg	Asp	Arg	Ile	His	Ser	Ser	Ala	Lys	Ala	Ile	Cys	Arg	Glu	Ala	
			260					265					270			
Gly	Tyr	Tyr	Gly	Ala	Gly	Thr	Val	Glu	Tyr	Leu	Val	Gly	Ser	Asp	Gly	
		275					280					285				

Leu	Ile	Ser	Phe	Leu	Glu	Val	Asn	Thr	Arg	Leu	Gln	Val	Glu	His	Pro
	290					295					300				
Val	Thr	Glu	Glu	Thr	Thr	Gly	Ile	Asp	Leu	Val	Arg	Glu	Met	Phe	Arg
305					310					315					320
 [le	Ala	Glu	Gly	Ala	Glu	Leu	Ser	Ile	Lys	Glu	Asp	Pro	Thr	Pro	Arg
				-325				-	-330					-335	
Gly	His	Ala	Phe	Glu	Phe	Arg	Ile	Asn	Gly	Glu	Asp	Ala	Gly	Ser	Asn
			340					345					350		
Phe	Met	Pro	Ala	Pro	Gly	Lys	He	Thr	Arg	Tyr	Arg	Glu	Pro	Ala	Gly
		355					360					365			
Pro	Gly	Val	Arg	Met	Asp	Ser	Gly	Val	Val	Glu	Gly	Ser	Glu	Ile	Ser
	370					375					380				
-Gly	Gln	Phe	Asp	Ser	Met	-Leu	Ala	-Lys	Leu	Ile	Val	Trp	Gly	Gln	Thr
385					390					395					400
Arg	Glu	Gln	Ala	Leu	Glu	Arg	Ser	Arg	Arg	Ala	Leu	Gly	Glu	Tyr	Ile
				405					410					415	•
Val	Glu	Gly	Met	Pro	Thr	Val	Ile	Pro	Phe	His	Ser	His	Ile	Val	Ser
			420					425					430		
Asn	Pro	Ala	Phe	Val	Gly	Asp	Gly	Glu	Gly	Phe	Glu	(Val	Tyr	Thr	Lys
		435	i				440					445	5		
Trp	Ile	Glu	Glu	Val	Trp	Asp	Asn	Pro	He	Glu	Pro	Phe	e Val	Ası	Ala
		ı-· -				455					460				
Ala	Asp	Leu	ı Asp	Asp	Glu	Glu	Lys	Thr	Pro	Ser	Glī	ı Lys	s Val	Ile	e Val
465					470					475					480
Glu	ı Ile	Asp	Gly	/ Arg	g Arg	Val	Glu	Val	Ala	Let	ı Pro	o Gl	y Asj	Le	u Ala
				-					490					49	
Leı	1 G13	Gly	y G13	, Ala	Gly	Ala	Ala	Lys	Lys	s Lys	s Pr	Ly	s Ly:	s Ar	g Arg
			500					505					51		
A 1:	a Gla	v G1v	v Ala	a Lys	s Ala	Gly	, Val	Ser	G1:	y Asj	Se:	r Va	1 Al:	a Al	a Pr

515

520

525

Met Gln Gly Thr Val Ile Lys Val Asn Val Glu Asp Gly Ala Glu Val

530

535

540

Ser Glu Gly Asp Thr Val Val Val Leu Glu Ala Met Lys Met Glu Asn.

545

550

555

560

--Pro-Val-Lys-Ala His-Lys Ser Gly-Thr-Val-Ser Gly-Leu Thr Ile Ala

565

570

575

Ala Gly Glu Gly Val Thr Lys Gly Gln Val Leu Leu Glu Ile Lys

580

585

590

[0071]

<210> 5

<211> 2128

<212> DNA

(213) Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221> CDS

<222> (339)..(1967)

<400> 5

gctgtcattc cgaccacatt cgccccggga tccgggctcc accacctccc ggacccatgc 60

cccatacctg cggaaaccac gggaaacacg ggaaaaaccg atctcattca gaccggcggg 120

atccacctgt ggaacagtca gcggcgcggc catggagggc agcgacaggt gacgtccgag 180

cacceggtte eccacegtgg acacggeatt gateegacae ggtggggata gttteatget 240

gaaaaactat cgctgtgcag ggaggatccg gaatgtgacc tatttcatgg agaaatgatt 300

gtggacgata cccccgggta cggctaccat tccaaaac atg acc att tcc tca cct 356

Met Thr Ile Ser Ser Pr

1

5

ttg att gac gtc gct aac ctg cca gac atc aac acc acc gcc ggc aag 404

Leu	Ile	Asp	Val	Ala	Asn	Leu	Pro	Asp	Ile	Asn	Thr	Thr	Ala	Gl y	Lys	
			10					15					20			
atc	gcc	gac	ctg	aag	gcc	cgc	cgg	gcg	gaa	gcc	cac	ttc	ccc	atg	ggt	452
]]e	Ala	Asp	Leu	Lys	Ala	Arg	Arg	Ala	Glu	Ala	His	Phe	Pro	Met	Gly	
		25					30					35				
-gaa-	aag	gcc	gta-	-gag-	-aag-	gtc-	-cac-	-gcg-	gcc	-aac	-cgc	ctc	·acc	-gcg	-cgc	500
Glu	Lys	Ala	Val	Glu	Lys	Val	His	Ala	Ala	Asn	Arg	Leu	Thr	Ala	Arg	
	40					45					50					
gaa	cga	ctt	gac	tac	ctg	ctc	gat	gaa	ggc	tcc	ttc	atc	.gaa	acc	gat	548
Glu	Arg	Leu	Asp	Tyr	Leu	Leu	Asp	Glu	Gly	Ser	Phe	Ile	Glu	Thr	Asp	
55			•		60					65		•			70	
cag	ctc	gca	cgc	cac	cgc	acc	acc	gcg	ttc	ggc	ctg	ggc	aac	aag	cga	596
Gln	Leu	Ala	Arg	His	Arg	Thr	Thr	Ala	Phe	Gly	Leu	Gly	Asn	Lys	Arg	
				7 5					80					85		
ccg	gcc	acc	gac	ggc	atc	gtc	acc	ggc	tgg	ggc	acc	atc	gac	ggc	CgC	644
Pro	Ala	Thr	Asp	Gly	He	Val	Thr	Gly	Trp	Gly	Thr	Ile	Asp	Gly	Arg	
			90					95					100	1		
gag	gtc	tgc	atc	ttc	tcc	cag	gac	ggC	acc	gto	ttc	ggt	ggc	gca	ctc	692
Glu	Val	Cys	Ile	Phe	Ser	Gln	Asp	Gly	Thr	Val	Phe	Gly	Gly	Ala	Leu	
		105	ı				110					115	•			
ggt	gag	gto	tac	ggc	gag	aag	atg	atc	aag	ato	atg	gag	cte	gcc	atc	740
Gly	Glu	Val	Tyr	Gly	Glu	Lys	Met	Ile	Lys	Ile	e Met	Glu	ı Lei	ı Ala	Ile	
	120)				.125	•				.130)	•			•
gao	acc	ggC	cgc	cca	cto	ato	ggC	ctg	tac	gag	g gg1	gca	a gg1	t gc	c cgc	788
Asp	Thr	Gly	Arg	Pro	Lev	ı Ile	Gly	Leu	ı Tyr	Gli	u Gly	y Ala	a Gl	y Ala	a Arg	
135	5				140)				148	5				150	
ato	cag	gao	ggt	gcg	gto	tco	cto	gao	tto	ate	c tc	ca	gac	c tt	c tat	836
Ile	e Glr	ı Ası	Gly	y Ala	a Val	l Sei	Let	ı Asp	Phe	e Ile	e Se	r Gl	n Th	r Ph	e Tyr	
				158	5				160)				16	5	

ca	g aa	ec a	tc	ca	g gC	c to	c gg	gc gt	tg at	c cc	g ca	gate	c tco	gt	gat	c at	g 884
G1	n As	n I	le	Gli	n Al	a Se	er Gi	y Va	1 11	Pr	o Gli	n Ile	e Sei	Va:	lli	e Me	t
				170)				17	5				180)		
gg	t go	c t	gC	gCo	gg	t gg	c aa	c go	c ta	C gg	c cca	g gcc	cte	aco	c, gad	e tto	932
Gl	y Al	a C	ys	Ala	Gl	y Gl	y As	n Al	а Ту	r Gl	y Pro	Ala	Lev	Thi	: Ası	Phe	•
	• • •	• 1	85					19	0				195	;			
gt	ggt	са	tg	gtg	ga	c aa	g ac	c tc	g aa	g ats	tto	gto	acc	ggo	ccc	gat	980
Va:	l Va	l M	et	Val	Ası	p Ly	s Th	r Se	r Ly	s Met	t Phe	Val	Thr	Gly	Pro) Asp	•
	20	0					20	5				210					
gtg	at	c a	ag	acc	gto	cac	c gg	c ga	g gaş	gato	acc	cag	gag	gag	ctc	ggc	1028
Val	11	e Ly	ys	Thr	Val	Th	r GI	y Gl	u Glu	ı Ile	Thr	Gln	Glu	Glu	Leu	Gly	
215	j					220	0				225					230	
gga	gca	aac	c	acc	cac	ate	ggto	ace	gcc	ggc	aac	tcc	cac	tac	acc	gtc	1076
Gly	Ala	a Th	r	Thr	His	Met	t Val	Thi	Ala	Gly	Asn	Ser	His	Tyr	Thr	Val	
					235	i				240					245		
										gtc							1124
Ala	Thr	As	P	Glu	Glu	Ala	Let	Asp	Trp	Val	Gln	Asp	Leu	Ile	Ser	Phe	
				250					255					260			
ctg	ccc	tc	c a	aac	aat	cgc	tcc	tac	gcc	ccg	gtg	gag	gag	ttc	gac	gag	1172
Leu	Pro	Se	r I	Asn	Asn	Arg	Ser	Tyr	Ala	Pro	· Va I	Glu	Glu	Phe	Asp	Glu	
		26	5					270					275				
										-acc							1220
ilu		G1;	y (ly	I le	Ala	Glu	Asn	Ile	Thr	Ala	Asp	Asp	Leu	Lys	Leu	
	280					•	285					290					
at	gag	ato	a	tc	ccg	gat	tcc	gcc	acc	gtg	ccc	tat	gat	gtc	cgc	gac	1268
sp	Glu	Ile	e I	le	Pro	Asp	Ser	Ala	Thr	Val	Pro	Tyr	Asp	Val	Arg	Asp	•
95						300					305					310	
tc	atc	cag	t	gc (ctg	acc	gac	gac	ggt	gag	tac	ctg	gag	atc	cag	gcc	1316
a l	Tle	Clr	C	ve l	en	Thr	Acn	Acn	C1**	C1	T	I 0	o 1	T 1 -	C 1		

				315					320					325		
														ggc		1364
Asp	Arg	Ala	Glu	Asn	Val	Val	Ile	Ala	Phe	Gly	Arg	Ile	Glu	Gly	Gln	
			330					335					340	1		
														tgc		1412
Ser	-Val	Gly	Phe	-Val	Ala	Asn	Gln	Pro	-Thr	Gln-	Phe-	-A-l·a-	-G·l·y	Cys	Leu	
		345					350					355				
gac	atc	gac	tcc	tcc	gag	aag	gca	gcc	cgc	ttc	gtc	cgc	acc	tgc	gat	1460
Asp	Ιlε	Asp	Ser	Ser	Glu	Lys	Ala	Ala	Arg	Phe	Val	Arg	Thr	Cys	Asp	
	360					365					370					
gcc	ttc	aac	atc	ccg	atc	gtc	atg	ctt	gtc	gac	gtc	ссс	ggc	ttc	ctc	1508
Ala	Phe	Asn	Ile	Pro	Ile	Val	Met	Leu	Val	Asp	Val	Pro	Gly	Phe	Leu	
375					380					385					390	
ссс	ggt	gcc	ggc	cag	gag	tac	ggc	ggc	atc	ctg	cgt	cgt	ggc	gcc	aaa	1556
Pro	Gly	Ala	Gly	Gln	Glu	Tyr	Gly	Gly	Ile	Leu	Arg	Arg	Gly	Ala	Lys	
				395					400					405		••
ctg	cto	tac	gcc	tac	ggt	gag	gcc	acc	gtc	ccg	aag	atc	acc	gtg	acc	1604
Leu	Leu	Tyr	Ala	Tyr	Gly	Glu	Ala	Thr	Val	Pro	Lys	Ile	Thi	· Val	Thr	
			410)				415					420)		
															ggt	1652
Het	Arg	Lys	. Ala	Tyr	Gly	G1y	Ala	Tyr	Cys	Val	Met	Gly	Sei	r Lys	Gly	
		425	5				430)				435	5			
ctg	ggg	gca	a gao	ato	aac	ctg	gco	tgg	CCE	acc	gcg	cag	at	c gcc	gtc	1700
Let	ı G1;	y Ala	a Asp	Ile	. Asn	Leu	Ala	Trp	Pro	Thi	Ala	Gli	11	e Ala	a Val	
	44	0				445	i				450)			÷	· .
at	g gg	t gc	c gc	c gg(gcg	gto	cag	g tte	ato	tac	c cgo	aaı	g ga	g ct	c atg	1748
Жe	t G1;	y <u>A</u> 1:	a Ala	a Gly	y Ala	Val	Glı	n Phe	e I16	e Ty	r Arg	g Ly	s G1	u Le	u Met	
45	5				460)				46	5				470	
gC	c gc	t ga	t gc	c aag	g gg(cte	g ga	c ac	c gte	c gc	c ct	g gC	c ca	g tc	c ttc	1796

Ala Ala Asp Ala Lys Gly Leu Asp Thr Val Ala Leu Ala Gln Ser Phe 475 480 485 gag cgt gag tac gag gac cac atg ctc aac ccg tac ctg gcg gcc gag 1844 Glu Arg Glu Tyr Glu Asp His Met Leu Asn Pro Tyr Leu Ala Ala Glu 490 495 500 cgt ggc ctc atc gac gcg gtg atc ctg ccg tcc gag acc cgt ggc cag 1892 Arg Gly Leu Ile Asp Ala Val Ile Leu Pro Ser Glu Thr Arg Gly Gln 505 510 515 atc gca cgc aac ctg cgt ctg ctc aag cac aag aat gtc tcc cgc cct 1940 Ile Ala Arg Asn Leu Arg Leu Leu Lys His Lys Asn Val Ser Arg Pro 520 525 530 gcc cgc aag cac ggc aac atg cca ctg taagcacccg ggaccacccc 1987 Ala Arg Lys His Gly Asn Met Pro Leu 535. 540 ctacgcccgc acccacggcc ctttgctggc aggtgcggc gctgtgcgtt ttccgcgcct 2047 gccgacgccc ggcccctgc cctgtgatgc gatctgcgga tgtgatctgc gcccgcgcca 2107 actccctgg ttgaaccctg c 2128 [0072]<210> 6 <211> 543 <212> PRT <213> Corynebacterium thermoaminogenes <400> 6 Met Thr Ile Ser Ser Pro Leu Ile Asp Val Ala Asn Leu Pro Asp Ile 1 5 10 15 Asn Thr Thr Ala Gly Lys Ile Ala Asp Leu Lys Ala Arg Arg Ala Glu 20 25 30

Ala His Phe Pr Met Gly Glu Lys Ala Val Glu Lys Val His Ala Ala

35	40	45	
Asn Arg Leu Thr Al	a Arg Glu Arg Leu	Asp Tyr Leu Leu	Asp Glu Gly
50	55	60	
Ser Phe Ile Glu Th	r Asp Gln Leu Ala	Arg His Arg Thr	Thr Ala Phe
 65	70	75	80
Gly Leu Gly Asn Ly	s Arg Pro Ala Thr	-Asp-Gly-I-le-Val-	Thr-G-l-yTrp
8	5	90	95
Gly Thr Ile Asp Gl	y Arg Glu Val Cys	lle Phe Ser Gln	Asp Gly Thr
100	105	·	110
Val Phe Gly Gly Al	a Leu Gly Glu Val	Tyr Gly Glu Lys	Met Ile Lys
115	120	125	
Ile Met Glu Leu Al	a Ile Asp Thr Gly	Arg Pro Leu Ile	Gly Leu Tyr
100	1-35		<u> </u>
Glu Gly Ala Gly A	la Arg Ile Gln Asp	Gly Ala Val Ser	
145	150	155	160
Ile Ser Gln Thr P	he Tyr Gln Asn Ile	e Gln Ala Ser Gly	
	65	170	175
Gln Ile Ser Val I	le Met Gly Ala Cy	s Ala Gly Gly Asn	
180	18		190
Pro Ala Leu Thr A	sp Phe Val Val Me		
195	200	205	
Phe Val Thr Gly P	ro Asp Val Ile Ly		Glu Glu lle
210	215	220	mi 41 C1
Thr Gln Glu Glu L	eu Gly Gly Ala Th	r Thr His Met Val	
225	230	235	240
Asn Ser His Tyr T	hr Val Ala Thr As	p Glu Glu Ala Leu	
	45	250	255
Gln Asp Leu Ile S		er Asn Asn Arg Sei	
260	26	35	270

۷a	1 G1	u G	l u	Phe	Ası	p Gl	u Gl	u Asj	Gly	y Gly	/ Ile	e Ala	Glu	ı Asn	Ile	Thr
		2	75					280)				285	;		
Ala	a As	р Аз	sp	Leu	Lys	s Lei	u As	p Gli	ı Ile	e Ile	Pro) Asp	Ser	Ala	Thr	Val
	29	0					29	5				300)			
Pro	Ту	r As	SP	Val	Arg	g Ası	Va.	l Ile	Gln	Cys	Leu	Thr	Asp	Asp	Gly	Glu
308	5	y				310)				315	;				320
Туі	Lei	1 G	u	Ile	Gln	Ala	ı Ası	Arg	Ala	Glu	Asn	Val	Val	Ile	Ala	Phe
					325	;				330					335	
Giy	Arg	?]]	е	Glu	Gly	Glr	Ser	Val	Gly	Phe	Val	Ala	Asn	Gln	Pro	Thr
				340					345					350		
Gln	Phe	e Al	a	Gly	Cys	Leu	Asp	Ile	Asp	Ser	Ser	Glu	Lys	Ala	Ala	Arg
		35	5					360					365			
Phe	Va l	Ar	g	Thr	Cys	Asp	Ala	Phe	Asn	Ile	Pro	Ile	Val	Met	Leu	Val
	370)					375	i				380				
Asp	Val	Pr	0	Gly	Phe	Leu	Pro	Gly	Ala	Gly	Gln	Glu	Tyr	Gly	Gly	Ile
385						390					395					400
Leu	Arg	Ar	g	Gly	Ala	Lys	Leu	Leu	Tyr	Ala	Tyr	Gly	Glu	Ala	Thr	Val
					405					410					415	
Pro	Lys	11	е	Thr	Val	Thr	Met	Arg	Lys	Ala	Tyr	Gly	Gly	Ala	Tyr	Cys
			٠	420					425					430		
Val	Met	Gl	y	Ser	Lys	Gly	Leu	Gly	Ala	Asp	Ile	Asn	Leu	Ala	Trp	Pŗo
		43	5					440					445			
Thr	Ala	Gli	n.	Ile	Ala	Val	Met	Gly	Ala	Ala	Gly	Ala	Val	Gln	Phe	Ile
	450						455					460				
Tyr	Arg	Ly	s (Glu	Leu	Met	Ala	Ala	Asp	Ala	Lys	Gly	Leu	Asp	Thr	Val
465						470					475		·	•		480
Ala	Leu	Ala	a (Gln	Ser	Phe	Glu	Arg	Glu	Tyr	Glu	Asp	His	Met	Leu	Asn
				0	485					490					495	
Pro	Tyr	Leu	1 /	Ala	Ala	Glu	Arg	Gly	Leu	Ile _.	Asp	Ala	Val	Ile	Leu	Pro

500

505

510

Ser Glu Thr Arg Gly Gln Ile Ala Arg Asn Leu Arg L u L u Lys His

515

520

525

Lys Asn Val Ser Arg Pro Ala Arg Lys His Gly Asn Met Pro Leu

530

535

540

--[-0-0-7-3-]--

<210> 7

<211> 2076

<212> DNA

(213) Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221> CDS

<222> (412)..(2022)

<400> 7

acgcccgcc ccctgccctg tgatgcgatc tgcggatgt atctgcgcc gcgccaactc 60 ccctggttga accctgccac ataccctgag tcgcacctgg gtggggtcac tttccacctc 120 acggggggaa ggaggtcaca taggccatac gctgcacttt tgatgaagtg tgggcagatc 180 gaccgggcaa atctgggaaa taaggggcct ggtgaactag cattcccctt agcgaagggt 240 gagcatcgcg gaccccgcaa tgtcccaacc ggtcgtaaat tcatgtgccg ccacagtccc 300 ctcaccaggg gatcggaacc agcccagcct gattccggcg tgacggacct caccgtgaac 360 aagtccccgc attactcaca gaactcacac caggatttag actaagaaac c atg act 417

1

gca gca acg aca gca cct gat ctg acc acc acc gcc ggc aaa ctc gcg 465
Ala Ala Thr Thr Ala Pro Asp Leu Thr Thr Ala Gly Lys Leu Ala

5 .

10

15

gat ctc cgc gcc cgc ctt tcc gag acc cag gcc ccc atg ggt cag gcc 513

Asp	Let	ı Arı	g Ala	a Ar	g Lei	ı Sei	Glu	ı Thr	Glr	ı Ala	a Pro) Ne	t Gly	y Gla	n Ala	
	20)				25	i				30)				
tcc	gtg	gag	g aag	ggtg	g cac	gag	gca	ı ggg	aag	, aag	g acc	c gca	a cgo	ga	g cgc	561
Ser	Va l	Glt	ı Lys	s Val	His	Glu	Ala	Gly	Lys	Lys	s Thr	· Ala	a Arg	GIı	ı Arg	
35					40)				45	5				50	
atc	gag	tac	ct _e	g-cto	=ga t	gag	ggc	-tcc	-ttc	gtt	t-gag	r-gto	-gat	gc(c-ctc	609
Ile	Glu	Туг	Let	ı Lev	Asp	Glu	Gly	Ser	Phe	Val	Glu	Va I	Asp	Ala	ı Leu	
_				55	i				60					65	5	
gcc	cgc	cac	cgt	tcc	aag	aac	ttc	ggc	ctg	gac	tcc	aag	cgc	ccg	gtc	657
Ala	Arg	His	Arg	Ser	Lys	Asn	Phe	Gly	Leu	Asp	Ser	Lys	Arg	Pro	Val	
			70		•			75	-				80			
acc	gac	ggt	gtg	gtc	acc	ggt	tac	ggc	acc	atc	gac	gga	cgc	aag	gtc	705
Thr	Asp	Gly	Va l	Val	Thr	Gly	Tyr	Gly	Thr	Ile	Asp	Gly	Arg	Lys	Val	
		85					90					95				
tgc	gtc	ttc	tcc	cag	gac	ggc	gct	atc	ttc	ggc	ggt	gcc	ctc	ggt	gag	753
Cys	Val	Phe	Ser	Gln	Asp	Gly	Ala	Ile	Phe	Gly	Gly	Ala	Leu	Gly	Glu	
	100					105					110					
gtc	tac	ggc	gag	aag	atc	gtc	aag	atc	atg	gac	ctg	gcc	atc	aag	acc	801
Val	Tyr	Gly	Glu	Lys	Ile	Val	Lys	Ile	Net	Asp	Leu	Ala	Ile	Lys	Thr	
115					120					125					130	
ggt	gtc	ссс	ctc	atc	ggc	atc	aac	gag	ggc	gcc	ggc	gcc	cgc	atc	cag	849
Gly	Val	Pro	Leu	Ile	Gly	He	Asn	Glu	Gly	Ala	Gly	Ala	Arg	Ile	Gln	
				135	٠				140					145		
gaa	ggc	gtt	gtc	tcc	ctg	ggc	ctg	tac	tcc	cag	atc	ttc	tac	cgc	aac	897
Glu	Gly	Va l	Val	Ser	Leu	Gly	Leu _.	Tyr	Ser	Gln	Ile	Phe	Tyr	Arg	Asn	
			150					155				•	160 ⁻			
acc	cag	gca	tcc	ggt	gtc	atc	cca	cag	atc	tcc	ctc	atc	atg	ggt	gcc	945
[hr	Gln	Ala	Ser	Gly	Va 1	Ile	Pr	Gln	Ile	Ser	Leu	Ile	Met	Gly	Ala	
		165					170					175				

	tgc	gcc	ggt	ggc	cat	gtg	tac	tcc	ccc	gcc	ctg	acc	gac	ttc	atc	atc	993
	Cys.	A la	G1y	Gly	His	Val	Tyr	Ser	Pro	Ala	Leu	Thr	Asp	Phe	He	Ile	
		180					185					190					
	atg	gtg	gac	aag	acc	tcc	aag	atg	ttc	atc	acc	ggC	ссс	gac	gtg	atc.	1041
	Met	Val	Asp	Lys	Thr	Ser	Lys	Met	Phe	Ile	Thr	Gly	Pro	Asp	Val	Ile	
	195					200					205					210	
	aag	acc	gtc	acc	ggc	gag	gag	gtc	acc	cag	gag	gaa	ctg	ggt	ggt	gcc	1089
	Lys	Thr	Va I	Thr	Gly	Glu	Glu	Val	Thr	Gln	Glu	Glu	Leu	Gly	Gly	Ala	
					215					220					225		
	tac	acc	cac	atg	gcc	cag	tcc	ggc	acc	tcg	cac	tac	acc	gca	gcc	gat	1137
	Tyr	Thr	His	Net	Ala	Gln	Ser	Gly	Thr	Ser	His	Tyr	Thr	Ala	Ala	Asp.	
				230					235					240			
	gac	-tcc	gat	gcc	ctc	gac	tgg	gtc	cgt	gag	ctg	gtc	ago	tac	ctg	ccg	1185
	Asp	Ser	Asp	Ala	Leu	Asp	Trp	Val	Arg	Glu	Leu	Val	Şer	Tyr	Leu	Pro	
			245	•				250					255	i			
	tcc	aac	aac	cgt	gcg	gag	acc	cca	cgc	cag	gac	gcc	gac	ato	atg	gtg	1233
	Ser	Asn	Asr	n Arg	Ala	Glu	Thr	Pro	Arg	Gln	Asp	Ala	Asp	Ile	e Met	t Val	
		260)				265					270)				
	ggC	tco	ato	aag	gag	aac	atc	acc	gag	acc	gac	cto	gaa	cto	c gad	c acc	1281
	Gly	Sei	110	e Lys	s Glu	Asn	Ile	Thr	Glu	Thr	Asp	Leu	ı Glı	ı Lei	u Asj	p Thr	
	275	5				280)				285	•				290	
	cte	ato	c cci	g gat	t tco	ccg	aac	cag	ccg	tac	gac	ate	g aa	g ga	c gt	c atc	1329
	Leu	1 I I	e Pro	D Asj	Ser	Pro	Asn	Gln	Pro	Туг	. Yel	Me	t Ly	s As	p Va	1 Ile	
					295	5				300)				30	5	
	aco	c cg	c at	c gt	c gat	t gat	gco	gag	tto	; ţtc	c gag	a at	с са	g ga	g gg	t tac	1377
•										•	•			•		y Tyr	-
				31					315					32			
	gC	c ga	g aa	c at	c at	c tgo	c gg¹	t tte	c gc	c cg	c gt	c ga	g gg	t cg	t gc	c gtg	1425
				n Il												a Val	

			325	5		,		330)	-			335	5			
	ggt	atc	gtg	g gc	c aac	c cag	g cc	gate	g cag	g tto	c gcc	ggo	tgo	cte	g gao	atc	1473
	Gly	Ile	Va 1	l Ala	a Ası	ı Glı	n Pro	Met	t Gl1	n Phe	e Ala	Gl	/ Cys	. Lei	ı Ası	lle	
		340					345	5				350)				
	aag	gca	tco	gag	g aag	gcc	gco	cgc	tto	ato	cgc	acc	tgt	gac	gco	ttc	1521
-	Lys	Ala	-Ser	6-ի	ı <u>L</u> ys	sA-l·a	ı -∆l a	Arg	-Phe	He	-Arg	-Thr	-G y s	-Asp	- A-1 a	-Phe	
	355					360)				365	,				370	
	aac	atc	ccg	ato	ato	gag	ctt	gto	gac	gto	cca	ggc	ttc	ctc	ссв	ggc	1569
	Asn	Ile	Pro	He	lle	Glu	Leu	Val	Asp	Val	Pro	Gly	Phe	Leu	Pro	Gly	
					375	•				380	1				385	i	
	acc	aac	cag	gag	ttc	gac	ggc	atc	atc	cgt	cgc	ggc	gcg	aag	ctg	ctc	1617
	Thr	Asn	Gln	Glu	Phe	Asp	Gly	Ile	Ile	Arg	Arg	Gly	Ala	Lys	Leu	Leu	
		·—	•	390					395					400			
	tac	gcc	tac	gcc	gag	gcc	acc	gtc	ggc	aag	atc	acc	gtg	atc	acc	cgc	1665
	Tyr	Ala	Tyr	Ala	Glu	Ala	Thr	Val	Gly	Lys	Ile	Thr	Val	Ile	Thr	Arg	
			405					410					415				
	aag																1713
	Lys :		Tyr	Gly	Gly	Ala	Tyr	Cys	Val	Met	Gly	Ser	Lys	Asp	Met	Gly	
		420					425					430					
	gCg t																1761
	Ala															Gly	
	⁻ 435										445					450	
	gcc 1															_	1809
	Ala S	Ser (31 y	Ala		Gly	Phe	Ile	Tyr		Lys	Glu	Leu	Lys	Gln	Ala	
					455					460					465		
	gca g																1857
	Ala A	la A			Glu	Asp	Val			Leu	Met	Lys	Lys	Tyr	Glu	Gln	
				470					475					480			
	gag t	ac o	ag	gag	acc	cto	otc	aac	CCa	tac	210	act	ac a	G2 G	^~+	~~^	1005

Glu I	yr	Glu	Glu	Thr	Leu	Val	Asn	Pro	Tyr	Met	Ala	Ala (lu A	rg G	ly	
		485					490					495				
tac a	gtc	gac	gcc	gtc	atc	cca	cca	tcc	gag	acc	cgt	ggt	cag a	itc a	tc	1953
Tyr \																
•	500					505					510					
-gag-		ctg	-cgt-	-ctg	-ctc-	-gac-	·cgc	-aag-	gtg	gtc-	-aac-	gtc	ccg -{	gcc a	aag	-2001
Glu																٠
515	u -y				520					525					530	
	cac	gg t	aac	atc	ccg	ctg	taa	accgi	tct	tccc	ctcc	gg ca	· ccac	gccg		2052
Lys																
	11.0			535										٠.		
gaga	2001	ctt	tgtc			gtc										2076
•				-0												
_		4]		-				•								
<210																
<211																
<212							_									
<213	3> C	oryn	ebac	teri	um t	herm	oam 1	noge	nes							
<400						•_			_	1	201		410	C1	Lve	
Met	Thr	Ala	Ala	Thi	Thr	Ala	Pro) Asp			Thr	Thr	Ala		Lys	
. 1				Ę					10				_	15	01	·
Leu	_Ala	Asp	Lei	ı Arg	g Ala	Arg	Lei	ı Ser	Glu	ı Thr	Glī	Ala		Met	Gly	
			. 20					25		٠			30			•
Gln	Ala	. Sei	va!	l Gl	u Lys	s Val	His	s Glu	ı Ala	a Gly	y Lys	Lys	Thr	Ala	Arg	
		3	5				40	0				45			,	
Glu	Arg	g I10	e Gl	u Ty	r Lei	ı Let	ı Ası	p Glu	a G1;	y Sei	r ·Pho	e Val	Glu	Val	Asp	
	50)				55	5				6	0				
Ala	Lei	u A1:	a Ar	g Hi	s Ar	g Sei	Ly	s Ası	n Ph	e Gl	y Le	u Asp	Ser	Lys	Arg	
65					70			!		7					80	



Pro	Va!	l Thi	r Asp	Gly	y Val	Val	l Thi	r Gly	у Туі	r Gly	y Thi	Ile	Asp	Gly	Arg
				85	5				90)				95	;
Lys	s Val	l Cys	s Val	Phe	Ser	Glı	ı Ası	Gly	/ A1a	ı Ile	Phe	G13	Gly	Ala	Let
			100)				105	5				110		
Gly	/ G1t	ı Val	Tyr	Gly	Glu	Lys	Ile	yal	Lys	Ile	e Met	Asp	Leu	Ala	Ιlε
		115	5				120)				125)		
Lys	Thr	Gly	/ Val	Pro	Leu	Ile	Gly	Ile	Asn	Glu	Gly	Ala	Gly	Ala	Arg
	130)				135	•				140				
Ìίε	Gln	Glu	Gly	Val	Val	Ser	Leu	Gly	Leu	Tyr	Ser	Gln	Πe	Phe	Tyr
145					150					155					160
Arg	Asn	Thr	Gln	Ala	Ser	Gly	Val	Ile	Pro	GIn	Ile	Ser	Leu	Ile	Met
				165					170					175	
Gly	Ala	Cys	Ala	Gly	G1 y	His	Val	Tyr	Ser	Pro	Ala	Leu	Thr	Asp	Phe
			180					185					190		
Ile	Ile	Met	Val	Asp	Lys	Thr	Ser	Lys	Met	Phe	Ile	Thr	Gly	Pro	Asp
		195					200					205			
Val	Ile	Lys	Thr	Val	Thr	Gly	Glu	Glu	Val	Thr	Gln	Glu	Glu	Leu	Gly
	210					215					220				
Gly	Ala	Tyr	Thr	His	Met	Ala	Gln	Ser	Gly	Thr	Ser	His	Tyr	Thr	Ala
225					230					235					240
Ala	Asp	Asp	Ser	Asp	Ala	Leu	Asp	Trp	Val	Arg	Glu	Leu	Val	Ser	Tyr
				245					250	-				255	
Leu	Pro	Ser	Asn	Asn	Arg	Ala	Glu	Thr	Pro	Arg	Gln	Asp	Ala	Asp	Ile
			260					265		•		•	270		
Met	Val	Gly	Ser	He	Lys	Glu	Asn	Ile	Thr	Glu	Thr	Asp	Leu	Glu	Leu
		275					280					285			
Asp	Thr	Leu	Ile	Pro	Asp	Ser	Pr	Asn	Gln	Pr	Tyr	Asp	Met	Lys	Asp
	290					295					300				
Val	Ile	Thr	Arg	Ile	Va I	Asp	Asp	Ala	Glu	Phe	Phe	Glu	Ile	Gln	Glu

305					310					315					320
	Tyr	Ala	Glu	Asn	Ile	Ile	Cys	Gly	Phe	Ala	Arg	Val	Glu	Gly	Arg
- •	_			325					330					335	
Ala	Val	Gly	ΙJe	Val	Ala	Asn	Gln	Pro	Met	Gln	Phe	Ala	Gly	Cys	Leu-
			340					3 4 5					350		
ASD	Ile	Lvs	Ala	Ser-	Glu	Lys	Ala	Ala	Arg	-Phe	Ile	Arg	Thr	Cys	Asp
n-1	-	355					360					365			
Ala	Phe		Ιļε	Pro	Ile	I le	Glu	Leu	Val	Asp	Val	Pro	Gly	Phe	Leu
11	370	_	•			375					380				
Pro		Thr	Asn	Gln	Glu	Phe	Asp	Gly	Ile	Ile	Arg	Arg	Gly	Ala	Lys
385		_			390					395					400
	Leu	Tyr	Ala	Tyr	Ala	Glu	Ala	Thr	Val	Gly	Lys	Ile	Thr	Val	Ile
				405										415	
Thr	Arg	Lys	Ser	Tyr	Gl y	Gly	Ala	Tyr	Cys	Val	Met	Gly	Ser	Lys	Asp
•			420					425					430		
Net	Gly	Ala	Asp	Leu	Va 1	Phe	Ala	Trp	Pro	Thr	Ala	Gl	Ile	Ala	Val
		435	•				440					445			
Met	Gly	Ala	Ser	Gly	Ala	Val	Gly	Phe	116	Туг	Arg	g Lys	s Glu	ı Let	Lys
	450					455					460				
Gln	Ala	Ala	ı Ala	Ala	Gly	Glu	. Asp	Val	Thi	: Ala	a Lei	u Me	t Lys	Lys	Tyr
465					470					475					480
Glu	ı G11	ı Glı	і Туг	Glu	Glu	· ⁻ Thr	Let	ı Val	Ası	n Pré	o Ty	r Me	t Ala	a Ala	a Glu
				485					490					49	
Arg	g G1:	y Ty 1	r Val	l Asp	Ala	\Val	l Ile	e Pro	Pr	o Se	r Gl	u Th	r Ar	g G1	y Gln
			500					505					51		
110	e Il	e Gl	u Gl	y Let	ı Arg	z Lei	ı Lei	u Asj	p Ar	g Ly	s Va	1 Va	l As	n Va	l Pro
		51					520					52			
Ala	a Ly		s Hi:	s Gl	y Ası	n I1e	e Pr	Le	u						
	53					53									

[0075]

<210> 9

<211> 1643

<212> DNA

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221> CDS

<222> (326)..(1363)

<400> 9

agcgcccgg cagccaccag tgggatcgtg cccagcggac ggatgccgga ttcacggcgg 60 tcagccaccc gccgatgaga cctgcagcga caacggtggc ggtgctgacc tggtcagcgt 120 ctttgagttt catatccatg tcagacagtc taaccactct ctccgacgcg tccgaacatg 180 ctggggtggc ggacaccatg tccgttcggg cgttgccccg acgggggaaa atcgcaggca 240 gatgtgtccg atgtgggata aacccaccgg ttcgggcgtg tcttcgggat caatggcaca 300 gcattaaccg tgtgggggt ttaat atg gga gcc atg cga att gcc act ctc 352

Net Gly Ala Net Arg Ile Ala Thr Leu

5

acg tca ggc ggc gac tgc ccc gga ctc aat gct gtc atc agg gga atc 400

Thr Ser Gly Gly Asp Cys Pro Gly Leu Asn Ala Val Ile Arg Gly Ile

10 20 25

gtc cgt acc gca agt aat gaa ttc ggt tcc acc gtc gtg ggt tat cag 448

Val Arg Thr Ala Ser Asn Glu Phe Gly Ser Thr Val Val Gly Tyr Gln

30 35 40

gac ggc tgg gag ggc ctg ctg gcg gac cga cgt gtt cag ctc tat gac 496 Asp Gly Trp Glu Gly Leu Leu Ala Asp Arg Arg Val Gln Leu Tyr Asp

45 50 55

gat gag gac atc gac cgc atc ctg ctc cgc ggt gga aca atc ctg ggc 544

Asp Glu Asp	Ile Asp	Arg Ile	Leu Leu	Arg Gly (Gly Thr Ile	Leu Gly
60			65		70	
acc ggt cgt	ctc cac	ccc gac	aag ttc	aga.gcc	gga atc gac	cag gtc 592
Thr Gly Arg						
<i>7</i> 5		80			85	
aag-gcg-aat-	-ctc-gcc-	gat-gcg	-gga-att	-gac-gea-	ctc-atc-ccg	-atc-ggt 640
Lys Ala Asn						
90	_	95		100	_	105
ggc gag ggc	acc ctc	aag gga	gcg aag	tgg ctc	gcc gac aac	ggc atc 688
Gly Glu Gly						
Q13 014 4-3	110			115		120
ccc gtg gtc		ccg aaa	acc atc	gac aat	gat gtc aac	ggc acg 736
Pro Val Val						
110 (41 (42	125	_	130		135	
ant ttc acc		ttc gat	tcc gcg	gtc tct	gtg gcc acc	gac gcc 784
					Val Ala Th	
ASP PHE 1111		, I no mai	145		150	
		e acc ace		tcc cac	aac cgt gt	g atg atc 832
					Asn Arg Va	
	g Leu nis	160		-	-165	
155				t too atc	gca ctg ca	t gcc ggc 880
gtc gag gt Val-Glu-Va						
-Val-Glu-Va	I Met GI		S val Gi	y 11p 11c 180		185
170		175				
					gag gtg co	
Met Ala Gl	y Gly Al	a His Ty	r Thr Va	l lle Pro	Glu Val Pr	
	19			195		200
					ttc cag at	
Ile Ser Gl	u Ile Cy	s Lys Ar	g Met Gl	u Arg Arg	g Phe Gln Mo	et Gly Glu
	205		21	.0	2:	15

aag	g tac	gg	ato	ato	gto	gto	gcg	gag	ggt	gcc	ctg	ccc	aag	g gag	gga	1024
Lys	з Туі	Gly	y Ile	: Ile	Val	Val	Ala	Glu	Gly	/ Ala	Leu	Pro	Lys	Glu	Gly	
		220)				225					230)			
acc	ate	gag	ctg	cgt	gag	ggg	gag	gtg	gat	cag	ttc	ggt	cac	aag	acc.	1072
Thr	Met	Glu	ı Leu	Arg	Glu	Gly	Glu	Val	Asp	Gln	Phe	Gly	His	Lys	Thr	
	235					240					245					
ttc	acc	ggc	atc	ggc	cag	cag	atc	gcc	gac	gag	gtg	cac	agg	cgt	ctg	1120
Phe	Thr	Gly	Ile	Gly	Gln	Gln	Ιle	Ala	Asp	Glu	Val	His	Arg	Arg	Leu	
250					255					260					265	
ggt	cat	gat	gtc	cgc	acc	acg	gtc	ctg	ggc	cat	atc	cag	cgt	ggt	ggc	1168
Gly	His	Asp	Val	Arg	Thr	Thr	Val	Leu	Gly	His	Ile	Gln	Arg	Glý	Gly	•
				270					275					280		
acc	ССС	acc	gcc	ttc	gac	cgt	gtc	ctg	gcċ	acc	cgg	tac	ggt	gtc	cgc	1216
Thr	Pro	Thr	Ala	Phe	Asp	Arg	Val	Leu	Ala	Thr	Arg	Tyr	Gly	Val	Arg	
			285					290					295			
gcc	gcg	cgt	gcc	tgc	cac	gag	ggt	cag	ttc	aac	acc	gtg	gtc	gCg	ctc	1264
Ala	Ala	Arg	Ala	Cys	His	Glu	Gly	Gln	Phe	Asn	Thr	Val	Val	Ala	Leu	
		300					305					310				
aag	ggg	gag	cgc	atc	cgg	atg	atc	tcc	ttc	gat	gag	gcc	gtg	ggc	acc	1312
Lys	Gly	Glu	Arg	Ile	Arg	Met	Ile	Ser	Phe	Asp	Glu	Ala	Val	Gly	Thr	
	315					320					325					
ctg	aag	aag	gtg	ccg	atg	gaa	CgC	tgg	gtg	acc	gcc	cag	gct	atg	ttc	1360
Leu	Lys	Lys	Va 1	Pro	Met	Glu	Arg	Trp	Val	Thr	Ala	Gln	Ala	Met	Phe	
330					335					340					345	
ggt	tagt	cagg	cc g	catt	cccg	g tt	ccgc	gccc	gcg	gggc	Cgg	gttt	tttc	at	• •	1413
Gly		•		•	٠			.•			٠.					
gccc	cgga	ac a	catc	ggta	t ga	aatc	gtga	tat	gcat	tac	ttga	cggg	ga a	gtgg	gggat	1473
ccgt	cacc	tc g	cgtt	gtcc	a ac	taca	gccc	gca	gcgc	ctg	Cggg	aatt	ct t	cgag	caatc	1533
CgCC	gatt	cc c	cggc	ccgt	c cc	gtcg	ccgt	cca	accg	cag	taca	atct	gc t	ggcc	cgccg	1593

ggattatgag accggtatcc gcccggtcgt ggacgagttc ggtcccgcgg 1643 [0076] <210> 10 (211) 346 <212> PRT (213) Corynebacterium thermoaminogenes <400> 10 Met Gly Ala Met Arg Ile Ala Thr Leu Thr Ser Gly Gly Asp Cys Pro 15 10 5 1 Gly Leu Asn Ala Val Ile Arg Gly Ile Val Arg Thr Ala Ser Asn Glu 30 25 20 Phe Gly Ser-Thr Val Val-Gly-Tyr Gln-Asp Gly-Trp Glu-Gly-Leu Leu 45 40 35 Ala Asp Arg Arg Val Gln Leu Tyr Asp Asp Glu Asp Ile Asp Arg Ile 60 55 Leu Leu Arg Gly Gly Thr Ile Leu Gly Thr Gly Arg Leu His Pro Asp 80 75 70 Lys Phe Arg Ala Gly Ile Asp Gln Val Lys Ala Asn Leu Ala Asp Ala 90 Gly Ile Asp Ala Leu Ile Pro Ile Gly Gly Glu Gly Thr Leu Lys Gly 110 105 100 Ala Lys Trp Leu Ala Asp Asn Gly Ile Pro Val Val Gly Val Pro Lys 125 120 115 Thr Ile Asp Asn Asp Val Asn Gly Thr Asp Phe Thr Phe Gly Phe Asp 140 135 130 Ser Ala Val Ser Val Ala Thr Asp Ala Ile Asp Arg Leu His Thr Thr 160 155 150 145 Ala Glu Ser His Asn Arg Val Met Ile Val Glu Val Met Gly Arg His

				165	ō				170)				175	;
Va l	Gly	y Trp	Ile	Ala	Leu	His	s Ala	Gly	/ Met	Ala	Gly	Gly	/ Ala	His	Tyr
			180					185	5				190)	
Thr	· Val	lle	Pro	Glu	Val	Pro	Phe	Asp	ile	Ser	Glu	He	Cys	.Lys	Arg
		195					200)				205	;		
Met	Glu	ı Arg	Arg	Phe	Gln	Met	Gly	Glu	Lys	Tyr	-G1 y	_I l e	Tle	Val	Val
	210					215					220				
Ala	Glu	Gly	Ala	Leu	Pro	Lys	Glu	Gly	Thr	Met	Glu	Leu	Arg	Glu	Gly
225					230					235					240
Glu	Val	Asp	Gln	Phe	Gly	His	L y s	Thr	Phe	Thr	Gly	Ile	Gly	Gln	Gln
				245					250		٠			255	
Ile	Ala	Asp	Glu	Val	His	Arg	Arg	Leu	Gly	His	Asp	Val	Arg	Thr	Thr
	-		260					265					270		
Val	Leu	Gly	His	Ile	Gln	Arg	Gly	Gly	Thr	Pro	Thr	Ala	Phe	Asp	Arg
		275					280					285			
Val	Leu	Ala	Thr	Arg	Tyr	Gly	Val	Arg	Ala	Ala	Arg	Ala	Cys	His	Glu
	290					295					300				
Gly	Gln	Phe	Asn	Thr	Val	Val	Ala	Leu	Lys	Gly	Glu	Arg	Ile	Arg	Met
305					310					315					320
lle	Ser	Phe	Asp	Glu	Ala	Val	Gly	Thr	Leu	Lys	Lys	Val	Pro	Met	Glu
				325					330					335	
Arg	Trp	Val '	Thr .	Ala	Gln	Ala	Met	Phe	Gly						
			340		•			345							
[0	0 7	7]													
<210	> 11														
<211	> 49	8				•		•	•						
<212	> DN	A													
<213	> Co:	rynet	oacte	eriu	n the	ermo	amin	ogen	es						

<220> <221> CDS <222> (1)..(498) <400> 11 tac tac cag cac gat cca ggt ttc ccc ttc gca cca aag cgc acc ggt 48 Tyr Tyr Gln His Asp Pro Gly Phe Pro Phe Ala Pro Lys Arg Thr Gly 15 10 5 riggatet cac acc acc acg ccg ttg acc gga ccg cag cga ttg cag tgg 96 Trp Ala His Thr Thr Pro Leu Thr Gly Pro Gln Arg Leu Gln Trp 30 25 20 acg cac ctg ccc gat gct ctt tac ccg gat gta tcc tat gac ctg gat Thr His Leu-Pro Asp Ala Leu Tyr Pro Asp Val Ser Tyr Asp Leu Asp 45 40 35 gga tgc tat tcc ggc gga gcc gta ttt tct gac ggc acg ctt aaa ctt 192 Gly Cys Tyr Ser Gly Gly Ala Val Phe Ser Asp Gly Thr Leu Lys Leu 60 50 ttc tac acc ggc aac cga aaa att gac ggc aag cgc cgc gcc acc caa 240 Phe Tyr Thr Gly Asn Arg Lys Ile Asp Gly Lys Arg Arg Ala Thr Gln 80 75 70 65 aac ctc gtc gaa gtc gag gac cca act ggg ctg atg ggc ggc att cat 288 Asn Leu Val Glu Val Glu Asp Pro Thr Gly Leu Net Gly Gly Ile His 95 90 85 cgc cgc tcg cct aaa aat ccg ctt atc gac gga ccc gcc agc ggt ttt 336 Arg Arg Ser Pro Lys Asn Pro Leu Ile Asp Gly Pro Ala Ser Gly Phe 105 " 110 100 acg ccc cac tac cgc gat ccc atg atc agc cct gat ggg gat ggt tgg 384

出証特2000-3093623

125

Thr Pro His Tyr Arg Asp Pro Met Il Ser Pro Asp Gly Asp Gly Trp

120

115

aag atg gtt ctt ggg gct cag cgc gaa aac ctc acc ggt gca gcg gtt Lys Met Val Leu Gly Ala Gln Arg Glu Asn Leu Thr Gly Ala Ala Val cta tac cgc tcg gca gat ctt gaa aac tgg gaa ttc tcc ggt gaa atc Leu Tyr Arg Ser Ala Asp Leu Glu Asn Trp Glu Phe Ser Gly Glu Ile acc ttt gac ctc agc gac Thr Phe Asp Leu Ser Asp [0078] <210> 12 <211> 166 <212> PRT <213> Corynebacterium thermoaminogenes <400> 12 Tyr Tyr Gln His Asp Pro Gly Phe Pro Phe Ala Pro Lys Arg Thr Gly Trp Ala His Thr Thr Pro Leu Thr Gly Pro Gln Arg Leu Gln Trp Thr His Leu Pro Asp Ala Leu Tyr Pro Asp Val Ser Tyr Asp Leu Asp Gly Cys Tyr Ser Gly Gly Ala Val Phe Ser Asp Gly Thr Leu Lys Leu Phe Tyr Thr Gly Asn Arg Lys Ile Asp Gly Lys Arg Arg Ala Thr Gln Asn Leu Val Glu Val Glu Asp Pro Thr Gly Leu Met Gly Gly Ile His

Arg Arg Ser Pro Lys Asn Pro Leu Ile Asp Gly Pr Ala Ser Gly Phe

110 105 100 Thr Pro His Tyr Arg Asp Pro Met Ile Ser Pro Asp Gly Asp Gly Trp 125 120 115 Lys Met Val Leu Gly Ala Gln Arg Glu Asn Leu Thr Gly Ala Ala Val. 140 135 130 Leu Tyr Arg Ser Ala Asp Leu Glu Asn Trp Glu Phe Ser Gly Glu Fle 160 155 150 145 Thr Phe Asp Leu Ser Asp 165 [0079] <210> 13 <211> 479 -<212>-DNA-<213> Corynebacterium thermoaminogenes <220> <221> CDS <222> (1)..(477) <400> 13 tac tac cag cac gat cca ggt ttc ccc ttc gca cca aag cgc acc ggc 48 Tyr Tyr Gln His Asp Pro Gly Phe Pro Phe Ala Pro Lys Arg Thr Gly 15 10 5 1 tgg gct cac acc acc acg ccg ttg acc gga ccg cag cga ttg cag tgg 96 Trp Ala His Thr Thr Pro Leu Thr Gly Pro Gln Arg Leu Gln Trp 30 25 20 acg cac ctg ccc gac gct ctt tac ccg gat gca tcc tat gac ctg gat 144 Thr His Leu Pro Asp Ala Leu Tyr Pro Asp Ala Ser Tyr Asp Leu Asp 45 40 35

gga tgc tat tcc ggt gga gcc gta ttt act gac ggc aca ctt aaa ctt 192 Gly Cys Tyr Ser Gly Gly Ala Val Phe Thr Asp Gly Thr Leu Lys Leu 50 55 60 ttc tac acc ggc aac cta aaa att gac ggc aag cgc cgc gcc acc caa 240 Phe Tyr Thr Gly Asn Leu Lys Ile Asp Gly Lys Arg Arg Ala Thr Gln 65 70 75 80 aac ctc gtc gaa gtc gag gac cca act ggg ctg atg ggc ggc att cat 288 Asn Leu Val Glu Val Glu Asp Pro Thr Gly Leu Met Gly Gly Ile His 85 90 95 cgc cgt tcg cct aaa aat ccg ctt atc gac gga ccc gcc agc ggt ttc 336 Arg Arg Ser Pro Lys Asn Pro Leu Ile Asp Gly Pro Ala Ser Gly Phe 100 105 110 aca ccc cat tac cgc gat ccc atg atc agc cct gat ggt gat ggt tgg 384 Thr Pro His Tyr Arg Asp Pro Met Ile Ser Pro Asp Gly Asp Gly Trp 115 120 125 aaa atg gtt ctt ggg gcc caa cgc gaa aac ctc acc ggt gca gcg gtt 432 Lys Met Val Leu Gly Ala Gln Arg Glu Asn Leu Thr Gly Ala Ala Val 130 135 140 cta tac cgc tcg aca gat ctt gaa aac tgg gaa ttc tcc ggt gaa at 479 Leu Tyr Arg Ser Thr Asp Leu Glu Asn Trp Glu Phe Ser Gly Glu 145 150 155 [0080] <210> 14 **<211> 159** <212> PRT (213) Corynebacterium thermoaminogenes

<400> 14

Tyr Tyr Gln His Asp Pro Gly Phe Pr Phe Ala Pr Lys Arg Thr Gly

15 10 5 1 Trp Ala His Thr Thr Pro Leu Thr Gly Pro Gln Arg Leu Gln Trp 30 25 20 Thr His Leu Pro Asp Ala Leu Tyr Pro Asp Ala Ser Tyr Asp Leu Asp. 40 35 Gly Cys Tyr Ser Gly Gly Ala Val Phe Thr Asp Gly Thr Leu Lys Leu 60 55 50 Phe Tyr Thr Gly Asn Leu Lys Ile Asp Gly Lys Arg Arg Ala Thr Gln 75 70 65 Asn Leu Val Glu Val Glu Asp Pro Thr Gly Leu Met Gly Gly Ile His 95 90 85 Arg Arg Ser Pro Lys Asn Pro Leu Ile Asp Gly Pro Ala Ser Gly Phe 110 105 100 Thr Pro His Tyr Arg Asp Pro Met Ile Ser Pro Asp Gly Asp Gly Trp 125 120 115 Lys Met Val Leu Gly Ala Gin Arg Glu Asn Leu Thr Gly Ala Ala Val 140 135 130 Leu Tyr Arg Ser Thr Asp Leu Glu Asn Trp Glu Phe Ser Gly Glu 155 150 145 [0081] <210> 15 <211> 490 <212> DNA <213> Corynebacterium thermoaminogenes <400> 15 attttaatgg atattatcta tattttatca atattatcct tatgcacctg aatggggacc 60 aatgcattgg ggacacgcac gtagtaaaga tttagttcat tgggaaacat taccgattgc 120 tttagaacct ggagatgaag aagaaaaatg gttgtttctc tggtacaggt atagtcaaag 180 atgataagtt gtatttattt tatacaggtc accattatta taatgacgat gatcccgatc 240

atttttggca aaatcaaaat atggcttata gtgaagatgg cattcatttt caaaaatata 300 aacaaaatgc aatcattcct accccacctg aagataatac acatcacttc agagatccaa 360 aggtatggga acatccatgg cttattatta catgatagta ggtagtcaaa atgatagaga 420 attaggacgt attatcttat atcgttctga ggatttatag aggggaattc tggtcctgag 480 atcaatccaa 490 [0082] <210> 16 <211> 4254 <212> DNA <213> Corynebacterium thermoaminogenes <220> ~<221>~CDS~~ <222> (637)..(1362) <220> <221> CDS <222> (1434)..(2315) <220> <221> CDS <222> (2432)..(3115) <220> <221> CDS <222> (3235)..(4065) <400> 16 tcacggcgcg cagattaccc agtgtgccgt agagacgctg atcggcattc tcacgcaccg 60

cgcaggtgtt gaagacgatg agatcagggg tgtcaccctc ccccgccgcg gtgtaaccgg 120

cctcctcgag cagaccggag agacgctcgg aatcgtggac gttcatctgg cagccgaag	g 180
tacgcacctc ataggtgcgg gcagtggtgc cctcccggtt cccccgcgcc gggagggt	
cggcggggtg gtccgggtgg gatggatggg tgttcatctg gtgggtatca atctgctg	
tcacgggagg taattgtatc ggccgcgggc accctgacat aaacgtccga tccagagg	
cgcaaccccg tggagtgtcg cagccatgca ggttgggcaa caccgtaacg gaacctag	
gagtggtagg attgacttca cattctttac ctattgagct attgataaaa tccgggcg	
aatggaaatc acccccacaa atcaccccaa ctgacctgtg gaaagggcga gaaatcca	
gaaattcatt tcaaaatgga ctcaatcaca ggatttaccc cacatgaccc aacattcc	
tatgctatcc ccatgacgca gaccacaaat cacccg atg atc aag atg acg ggg	
Met Ile Lys Met Thr Gly	
1 5	
gtg cag aag ttc ttc gat gac ttc cag gcc ctg acc gat atc aat ctt	702
Val Gin Lys Phe Phe Asp Asp Phe Gin Ala Leu Thr Asp Ile Asn Leu	
10 15 20	
gag gtc ccc gcg gga cag gtc gtt gtt gtt ctc ggc ccg tcc ggt tcc	750
Glu Val Pro Ala Gly Gln Val Val Val Leu Gly Pro Ser Gly Ser	
25	•
gga aag tcg acg ctg tgc cgc acc atc aac cgc ctc gaa acc atc ga	798
Gly Lys Ser Thr Leu Cys Arg Thr Ile Asn Arg Leu Glu Thr Ile Gl	
50	
40	g 846
gag gga acc atc gag atc gat gga aaa ctg ctt ccg gag gag ggc aa	
Glu Gly Thr I le Glu I le Asp Gly Lys Leu Leu Pro Glu Glu Gly Ly	
55	
gac ctg gcc aag atc cgt gcc gac gtg ggc atg gtg ttc cag tct tt	
Asp Leu Ala Lys Ile Arg Ala Asp Val Gly Met Val Phe Gln Ser Ph	E '
75 80 85	049
aac etc tte eec cae etc ace atc aag gae aat gte ace etc gge ee	
Asn Leu Phe Pro His Leu Thr Ile Lys Asp Asn Val Thr Leu Gly Pi	O
90 95 100	

atg	aag	gtc	Cgg	aae	ate	aae	าลลด	tcc	gag	orr.	aat	020	ata	acc	ato	990
		Val														550
net	Lys	105	л. Б	Lys	, Het	Lys	110		Giu	на	ДЗП			на	Met	
	-4											115				
								•							ccg.	1038
Lys	Leu	Leu	Glu	Arg	Val	Gly	Ile	Ala	Asn	Gln	Ala	Glu	Lys	Tyr	Pro	
	120					125					130					
gca	cag	ctc	tcg	ggc	ggg	cag	cag	cag	cgc	gtg	gcc	atc	gcc	cgc	gca	1086
Ala	Gln	Leu	Ser	Gly	Gly	Gln	Gln	Gln	Arg	Val	Ala	Ile	Ala	Arg	Ala	
135					140					145					150	
ctg	gcg	atg	aac	ссс	aag	atc	atg	ctt	ttc	gac	gaa	сса	acc	tcc	gcc	1134
Leu	Ala	Met	Asn	Pro	Lys	Ile	Met	Leu	Phe	Asp	Glu	Pro	Thr	Ser	Ala	
				155					160				•	165		
ctc	gac	ссс	gag	atg	gtc	aac	gag	gtt	ctg	gac	gtc	atg	gcg	agt	ctg	1182
Leu	Asp	Pro	Glu	Met	Val	Asn	Glu	Val	Leu	Asp	Val	Met	Ala	Ser	Leu	
			170					175					180			
gcc	aag	gaa	ggC	atg	acc	atg	gtg	tġt	gtc	acc	cac	gag	atg	ggt	ttc	1230
		Glu														
		185					190					195				
gca	CgC	agg	gCC	gca	gac	cgt		ctg	ttc	atg	tct		ggC.	ያርር	atc	1278
		Arg														12.0
D.w.	200	N. P	ДІС	ДІС	мор	205	741	Lcu	The	net		чэр	GIY	ніа	Tie	
-4-			4						44-		210					
															gac	1326
	Glu	Asp	Ser	Asp		Glu	Thr	Phe	Phe	Thr	Asn	Pro	Gln	Thr	Asp	
215		•			220					225					230	
cgg	gcg	aag	gat	ttc	ctg	ggc	aag	atc	ctc	gcc	cac	tgac	ctcc	сс		1372
Arg	Ala	Lys	Asp	Phe	Leu	Gly	Lys	Ile	Leu	Ala	His					
				235					240							
tcac	tctg	tg t	ccaa	ctcc	с сс	gctg	gcca	aaa	tcag	cga	ccat	gacc	aa c	agga	gcatc	1432
a at	g tc	g ca	c aa	a cg	c at	g tt	c ac	c cg	t ct	c gc	c gc	a go	c ac	c ag	c gca	1481

Met Ser	His Lys A	rg Met Phe Tl	hr Arg Lei	ı Ala Ala Ala Thr	Ser Ala
•••	245		50	255	
gct gtt c	tc gcc ggc	atc acc ctc	acc gcc	tgt ggt gat tcc g	ag ggt 1529
Sall Maria Jon	ar Ala Gly	lle Thr Leu	Thr Ala (Cys Gly Asp Ser G	lu Gly
260		265		270	
ggt gac g	gt-ctg-ctc	gcc-gcc-atc	-gaa-aat-	ggc-aat-gtc-acc-a	tc-ggc 1577
Gly Asp C	ly Leu Leu	Ala Ala Ile	Glu Asn	Gly Asn Val Thr I	le Gly
275		280		285	290
				cgt aac ccg gac a	
Thr Lys 7	Tyr Asp Gli	n Pro Gly Leu	Gly Leu	Arg Asn Pro Asp A	
·	29		300		05
				tac gtg gtc aac t	
Met Ser (Gly Leu As	p Val Asp Val		Tyr Val Val Asn S	er He
	310		315	320	gag acc 1721
				gtg gaa tgg cgc g	
				Val Glu Trp Arg (ita ini
	325	330			gat atg 1769
				aac ggt gag gtg s	
	Ala Gin Ar		u lie din	Asn Gly Glu Val A	
340		345			gtg aac 1817
				cgc tcc gaa tcg	
Ile Ala	Ala Thr Ty		n Pro Gly	Arg Ser Glu Ser	
355	•	360		365	370
ttc ggt	gga cca ta	c ctc ctc ac	c cac cag	gcc ctc ctg gtc	cgc gag 1865

Phe Gly Gly Pro Tyr Leu Leu Thr His Gln Ala Leu Leu Val Arg Glu

gac gat gac cgc atc cag acc ctc gag gac ctc gat gac ggc ctg atc

Asp Asp Asp Arg Ile Gln Thr Leu Glu Asp Leu Asp Asp Gly Leu Ile

ctg	tgt	tco	gti	t acc	gga	tcc	acc	ccc	gcc	cag	aag	gto	aag	gat	gtc	1961
Leu	Cys	Ser	Va!	l Thi	Gly	Ser	Thr	Pro	Ala	Gln	Lys	Val	Lys	Asp	Va l	
		405	5				410)				415	ı			
ctc	ссс	ggo	gto	cag	ctg	cag	gaa	tac	gac	acc	tac	tcc	tcc	tgt	gtg	2009
Leu	Pro	Gly	/ Val	Gla	Leu	Gln	Glu	Tyr	Asp	Thr	Tyr	Ser	Ser	Cys	Val	
	420					425					430					
gag	gca	ctg	ago	cag	ggc	aac	gtc	gat	gca	atg	acc	acc	gac	gcc	acc	2057
Ģļų	Ala	Leu	Ser	Gln	Gly	Asn	Val	Asp	Ala	Met	Thr	Thr	Asp	Ala	Thr	
435					440			•	•	445					450	
atc	ctc	ttc	ggc	tac	gcg	cag	cag	cgc	gaa	ggt	gaa	ttc	cgc	gtc	gtg	2105
Ile	Leu	Phe	Gly	Tyr	Ala	Gln	Gln	Arg	Glu	Gly	Glu	Phe	Arg	Val	Val	
				455					460					465		
gag	atg	gaa	cag	gac	ggc	gag	ccg	ttc	acc	aat	gag	tac	tac	ggc	atc	2153
Glu	Met	Glu	Gln	Asp	Gly	Glu	Pro	Phe	Thr	Asn	Glu	Tyr	Tyr	Gly	Ile	
			470					475					480			
ggt	atc	acc	aag	gat	gaç	acc	gaa	gcc	acc	gat	gcg	atc	aac	gca	gcg	2201
Gly	Ile	Thr	Lys	Asp	Asp	Thr	Glu	Ala	Thr	Asp	Ala	Ile	Asn	Ala	Ala	
		485					490					495				
ttg	gag	cgt	atg	tac	gcc	gac	ggt	tcc	ttc	cag	cgt	ttc	ctc	acc	gag	2249
Leu	Glu	Arg	Met	Týr	Ala	Asp	Gly	Ser	Phe	Gln	Arg	Phe	Leu	Thr	Glu	•
	500					505					510					
aac	ctc	ggc	gag	gat	tcc	cag	gtt	gtc	cag	gag	ggc	acc	ccg	ggt	gac	2297
Asn	Leu	Gly	Glu	Asp	Ser	Gln	Va l	Val	Gln	Glu	Gly	Thr	Pro	Gly	Asp	
515					520					525					530	
ctc	tcc	ttc	ctg	gac	gag	tgac	ctga	cg _, g	gggc	gaac	g co	cgat	tgago	2		2345
Leu	Ser	Phe	Leu	Asp	Glu	٠		•								
				535				٠								
atgo	e tee	rcc c	CCGG	cated	C gg	ggto	ccac	e ca	itcat	cac	tttc	acca	ict d	at co	rctar	2/05

cgttccttac cgaggagaaa ttcccc atg agt aca tta tgg gcg gat ctg ggt 2458

	Met Se	r Thr Leu Trp Ala Asj	Leu Gly
•		540	545
ccg tca ctc cta	ccc gca ttc tgg gtg	aca atc caa ctc acc	gtc tat 2506
		Thr Ile Gln Leu Thr	
	550	555	560
tcc gcc atc gga	tcc-atg-atc-ctc-gg	t -acc -atc-ctc-acc-gcc	-atg-agg2554
Ser Ala Ile Gly	Ser Met Ile Leu Gl	y Thr Ile Leu Thr Ala	Met Arg
565	57	•	
gtg tcc ccg gtg		c ata tec ace gee tac	
Val Ser Pro Val	Lys Ile Leu Arg Se	r Ile Ser Thr Ala Tyr	Ile Asn
580	585	590	
		g gtg atc ctg ttc tgt	
-Thr-Va·l-Arg-Asn	Thr Pro-Leu-Thr Le	u Val Ile Leu Phe Cys	Ser Phe
595	600	605	cagt tcc 2698
		c ctc gcc ggt cgc gac	
Gly Leu Tyr Gln		r Leu Ala Gly Arg As	625
610	615	620	
		g ctc gcg gtg ctc gg	
Thr Phe Leu Ala		g Leu Ala Val Leu Gl 635	640
	630	aa tca ctc cgg tca gg	
		lu Ser Leu Arg Ser Gl	
	•	50 65	
64	•	cc gcc cgg tcg ctg gg	
		la Ala Arg Ser Leu Gl	
<u>Inr_val_fis_Fin</u>	665	670	
		tc ttc ccc cag gcg gt	tg cgt gcc 2890
		le Phe Pro Gln Ala Va	
675	680	685	

gcc	ato	ato	ссв	ctg	ggc	aac	acc	cto	ato	gcc	ctg	acc	aag	aac	acc	2938
Ala	Ile	Ile	Pro	Leu	Gly	Asn	Thr	Let	lle	Ala	Leu	Thr	Lys	Asn	Thr	
690					695					700	1				705	
acg	atc	gcg	tcc	gtg	atc	ggc	gtc	ggt	gag	gcc	tcg	ctg	ctg	atg	aag.	2986
Thr	Ile	Ala	Ser	Val	Ile	Gly	Val	Gly	Glu	Ala	Ser	Leu	Leu	Met	Lys	
				710					715		•			720		
tcc	acg	att	gaa	aaț	cat	gcc	aac	atg	ctc	ttc	gtc	gtg	ttc	gcc	atc	3034
Ser	Thr	Ile	Glu	Asn	His	Ala	Asn	Met	Leu	Phe	Val	Val	Phe	Ala	Ile	
			725					730					735			
ttc	gcc	gtc	ggc	ttc	atg	atc	ctc	acc	ctc	ссс	atg	ggc	ctg	ggg	ctt	3082
Phe	Ala	Val	Gly	Phe	Met	Ile	Leu	Thr	Leu	Pro	Met	Gly	Leu	Gly	Leu	
		740					745					750	•			
gga	aaa	ctc	gct	gag	aaa	atg	gcg	gtg	aag	aaa	taat	tgtc	ctc o	ctcc	gtacgc	3135
Gly	Lys	Leu	Ala	Glu	Lys	Net	Ala	Va l	Lys	Lys						
	7 55					760										
gcaa	acag	tcc 1	tctac	gace	c co	ccgg	gccc	c cg	ggga	egca	ggto	caac	cac o	catca	atcacc	3195
atc	gccad	cca o	cctg	gtgg	gc ag	tggo	ccgt	ct	gttct	tgg g	gtg g	gc a	agt g	gtt	etc	3249
										7	Val (ly S	Ser V	/al I	,eu	
										7	765					
											acc					3297
Gln	Glu	Asn	Gly	Gln	Leu	Asp	Gly	Asp	Lys	Trp	Thr	Pro	Phe	Leu	Asp	
770					775					780					785	
ссс	cag	acc	tgg	acc	acc	tạt	ctt	ctg	ccc	ggc	ctg	tgg	gga	acc	ctg	3345
Pro	Gln	Thr	Trp	Thr	Thr	Tyr	Leu	Leu	Pro-	Gly	Leu	Trp	Gly	Thr	Leu	
Α.				790					795		٠.			800		
											atc					3393
Lys	Ala	Ala	Val	Ala	Ser	Ile	Leu	Leu	Ala	Leu	Ile	Net	Gly	Thr	Leu	
			805					810					815			
ctc	ggg	ctc	gga	CgC	atc	tcc	gaa	atc	Coo	ctc	cte	CgC	too	ttc	toc	2//1

Leu '	Gly	Leu 820	Gly	Arg	<u> l</u> le		Glu 825	Ile .	Arg	Leu		Arg 830	Trp	Phe	Cys	
ggg	atc	atc	atc	gag	acc	ttc	cgt	gcc	atc	ccg	gtg	ctg	atc	ctc	atg	3489
Gly																
	835					840					845					
atc	ttc	gcc	tat	cag	ttg	ttc	gcc	cgt	tac	cag	ctc	gtt	cca	tca	cgc	3537
Ile	Phe	Ala	Tyr	Gln	Leu	Phe	Ala	Arg	Tyr	Gln	Leu	Val	Pro	Ser	Arg	
850					855					860					865	
								ttc								3585
Gln	Leu	Ala	Phe	Ala	Ala	Val	Val	Phe	Gly	Leu	Thr	Met	Tyr			
		-		870					875					880		0000
															aag	3633
Ser	Val	Ile	Ala	Glu	Ile	Leu	Arg		Gly	He	Ala	Ser			Lys	
·	•		885	-				890		-4-		000	895		, 200	3681
															acc Thr	5001
Gly	Gln			Ala	Ala	He			GIY	Met	Sei	910		, (11	Thr	
		900		-4			905		ata	acs	o Ce			z ccc	c gcc	3729
															e gcc	
Thr			116	Let	i Leo	920		. д	,		925					
a t a	915		7 C20	, ato	, øt.c			ctg	aag	gao			cto	c gg	t tac	3777
															y Tyr	
930					935				-	940					945	
		C gg	t ta				ggta	a · cgc	tce	c gg	t at	c ca	g tc	c gc	a tcc	3825
															a Ser	
,	•			95	•		,•	•	95					· 96		
gto	c aa	c Cg	g aa	c ta	c ct	g gc	t gc	c ct	c gc	g gt	g gt	c gc	g gt	c at	c atg	3873
															e Net	
			96	5				97	0		:		97	5		

atc	ctg	atc	aac	tto	gca	ctg	acc	gca	ctg	gca	gag	cgt	ate	c cag	cgt	3921
Il	Leu	Ile	Asn	Phe	e Ala	Leu	Thr	Ala	Leu	Ala	Glu	Arg	: Ile	e Gln	Arg	
		980					985					990)			
cag	ctg	cgt	gcc	ggs	cgt	gcc	cgc	agg	aac	att	gtg	gca	aag	ggtg	ccc.	3969
Gln	Leu	Arg	Ala	Gly	Arg	Ala	Arg	Arg	Asn	Ile	Val	Ala	Lys	s Val	Pro	
	995					1000					1005					
gag	gaa	ссс	gat	cag	ggc	ctg	gat	acc	aag	gac	aat	gtg	aac	gtg	gat	4017
Glu	Glu	Pro	Asp	Gln	Gly	Leu	Asp	Thr	Lys	Asp	Asn	Val	Asr	val	Asp	
1010)				1015				•	i 020					1025	
tgg	cac	gat	ссс	gat	tac	aag	gaa	gtc	aaa	cac	ccg	gga	ссе	tca	ttc	4065
Trp	His	Asp	Pro	Asp	Tyr	Lys	Glu	Val	Lys	His	Pro	Gly	Pro	Ser	Phe	
			1	1030]	1035					1040		
tgac	aggt	cc o	ctgga	atcc	cc g	ctgc	ggtc	a -gga	aggcg	gggt	gcaa	acaa	tga	agtc	cggctg	4125
ccca	gatg	tc 1	tgggg	cag	cc g	gacti	ttgtg	g gca	igato	caat	gctg	gact	gag	gtcc	tcgatg	4185
cgct	cato	ga g	gagco	tcc	cg g	gccag	gtc	cato	gaca	tac	ccgo	ggg	gaa	tcca	cgacgg	4245
gcaa	gtgc	t														4254
[0	0 8	3]														
<210	> 17	•														
<211	> 24	2														
<212	> PR	T														
<213	> Co	ryne	bact	eri	ım tł	nermo	amin	ogen	es							
<400	> 17															
Met	Ile :	Lys	Met	Thr	Gly	Val	Gln	Lys	Phe	Phe	Asp	Asp	Phe	Gln	Ala	
, 1				5					10					15		
Leu '	Thr .	Asp	Ile	Asn	Leu	Glu	Val	Pro	Ala	Gly	Gln	Val	Val	Val	Val	
			20					25					30			
Leu (Gly i	Pr	Ser (Gly	Ser	Gly	Lys	Ser	Thr	Leu	Cys	Arg	Thr	Ile	Asn	

45

40

35

Arg Leu	Glu	Thr	Ile	Glu	Glu	Gly	Thr	I le	Glu	Ile .	Asp	Gly	Lys	Leu
50					55					60				
Leu Pro		Glu	Gly	Lys	Asp	Leu	Ala	Lys	Ile	Arg	Ala	Asp	Val	Gly
65	•			70					7 5				1	80-
Met Val	Dha	Cln	Ser		Asn	Leu	Phe	Pro	His	Leu	Thr	Ile	Lys	Asp
Met var	Inc	0111	85			_		90					95	
Asn Val	TL.	Lou		Pro	Met	īvs	Val		Lvs	Met	Lys	Lys	Ser	Glu
Asn val	Tur		GIY	110	net	LJU	105	0	-5			110		
Ala Ası	0.1	100	416	Mot	Lvc	I en		Glu	Arg	Val	Glv		Ala	Asn
Ala Ası			Ala	Met	Lys	120	БСи	0.4		,	125			
	115			D	410		Lou	'Cor	Glv	C.I v		Gln	Gln	Arg
Gln Ala		Lys	Tyr	Pro		GIII	Leu	Ser	GIJ.	140	U 111		0	 -0
130					135	41-	W-4	A cin	Dro		110	Wet	Len	ıPhe
Val Al	a Ile	Ala	Arg			-A1a	het	ASII			116	nec	Leo	160
145				150					155			C1	. Vol	
Asp Gl	u Pro	Thr	Ser	Ala	Leu	Asp	Pro			yaı	ASTI	GIU	_	_
			165	-				170				ww. 1	175	•
Asp Va	1 Met	t Ala	Ser	Leu	Ala	Lys	Glu	Gly	Met	Thr	Met			s vai
		180					185					190		21 .
Thr Hi	s Glı	u Met	t Gly	y Phe	Ala	Arg	Arg	Ala	ı Ala	A Asp	Arg	y Va	l Le	u Phe
	19					200			-		205			•
Met Se	er As	p Gly	y Ala	a Ile	e Val	Glu	ı Asp	Se1	AS ₁	Pro	Gli	u Th	r Ph	e Phe
21					215					220				
Thr As	sn Pr	o Gli	n Th	r. Asj	Arg	g Ala	a Lys	s Asj	P Ph	e Lei	1 G1;	y Ly	s I.l	e Leu
225	•			230)				23	5	•			240
Ala H	is					·				, .				
[00	84]	•					j						
<210>														
<211>														
<212>														

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<40	0> 18	8													
Met	Ser	His	Lys	Arg	Met	Phe	Thr	Arg	Leu	Ala	Ala	Ala	Thr	Ser	Ala
1				5					10					15	
Ala	Val	Leu	Ala	Gly	Ile	Thr	Leu	Thr	Ala	Cys	Gly	Asp	Ser	Glu	Gly
			20					25					30		
G.I y	Asp	Gly	Leu	Leu	Ala	Ala	He	Glu	Asn	Gly	Asn	Val	Thir	Ile	Gly
		35					40					45			
Thr	Lys	Tyr	Asp	Gln	Pro	Gly	Leu	Gly	Leu	Arg	Asn	Pro	Asp	Asn	Ser
	50					55					60				
Met	Ser	Gly	Leu	Asp	Val	Asp	Val	Ala	Gln	Tyr	Val	Val	Asn	Ser	Ile
6 5					70					7 5					80
Ala	Asp	Asp	Asn	Gly	Trp	Asp	His	Pro	Thr	Val	Glu	Trp	Arg	Glu	Thr
				85					90					95	
Pro	Ser	Ala	Gln	Arg	Glu	Thr	Leu	Ile	Gln	Asn	Gly	Glu	Val	Asp	Met
			100					105					110		
Ile	Ala	Ala	Thr	Tyr	Ser	He	Asn	Pro	Gly	Arg	Ser	Glu	Ser	Val	Asn
		115					120	•				125			
Phe	Gly	Gly	Pro	Tyr	Leu	Leu	Thr	His	Gln	Ala	Leu	Leu	Val	Arg	Glu
	130					135					140				
Asp	Asp	Asp	Arg	Ile	Gln	Thr	Leu	Glu	Asp	Leu	Asp	Asp	Gly	Leu	Ile
145					150					155					160
Leu	Cys	Ser	Val	Thr	Gly	Ser	Thr	Pro	Ala	Gln	Lys	Val	Lys	Asp	Val
				165					170					175	
Leu	Pro	Gly	Val	Gln	Leu	Gln	Glu	Tyr	Asp	Thr	Tyr	Ser	Ser	Cys	Val
			180					185					190		
Glu	Ala	Lu	Ser	Gln	Gly	Asn	Val	Asp	Ala	Met	Thr	Thr	Asp	Ala	Thr
	•	195					200					205			

```
Ile Leu Phe Gly Tyr Ala Gln Gln Arg Glu Gly Glu Phe Arg Val Val
                                             220
                        215
    210
Glu Met Glu Gln Asp Gly Glu Pro Phe Thr Asn Glu Tyr Tyr Gly Ile
                                                              240
                                         235
                    230
225
Gly Ile Thr Lys Asp Asp Thr Glu Ala Thr Asp Ala Ile Asn Ala Ala
                                     250^{-}
                245
Leu Glu Arg Met Tyr Ala Asp Gly Ser Phe Gln Arg Phe Leu Thr Glu
                                                      270
                                 265
            260
Asn Leu Gly Glu Asp Ser Gln Val Val Gln Glu Gly Thr Pro Gly Asp
                                                  285
                             280
         275
Leu Ser Phe Leu Asp Glu
    290
  [0085]
 <210> 19
 <211> 228
 <212> PRT
 <213> Corynebacterium thermoaminogenes
 <400> 19
 Met Ser Thr Leu Trp Ala Asp Leu Gly Pro Ser Leu Leu Pro Ala Phe
                                                            15
                                       10
                    5
   1
 Trp Val Thr Ile Gln Leu Thr Val Tyr Ser Ala Ile Gly Ser Met Ile
                                                        30
                                   25
               20
 Leu Gly Thr Ile Leu Thr Ala Met Arg Val Ser Pro Val Lys Ile Leu
                                                    45
                                40
           35
  Arg Ser Ile Ser Thr Ala Tyr Ile Asn Thr Val Arg Asn Thr Pro Leu
                                                60
                           55
       50
  Thr Leu Val Ile Leu Phe Cys Ser Phe Gly Leu Tyr Gln Asn L u Gly
                                                                 80
                                            75
                       70
   65
```

Leu	Thr	Leu	Ala	Gly	Arg	Asp	Ser	Ser	Thr	Phe	Leu	Ala	Asp	Asn	Asn	
				85					90					95		
Phe	Arg	Leu	Ala	Val	Leu	Gly	Phe	Ile	Leu	Tyr	Thr	Ser	Ala	Phe	Val	
			100					105					110			
Ala	Glu	Ser	Leu	Arg	Ser	Gly	Ile	Asn	Thr	Val	His	Phe	Gly	Gln	Ala	
		115				• • •	120					125				
Glu	Ala	Ala	Arg	Ser	Leu	Gly	Leu	Gly	Phe	Ser	Asp	Ile	Phe	Arg	Ser	
	130					135					140					
Ιlε	Ιlε	Phe	Pro	Gln	Ala	Val	Arg	Ala	Ala	lle	Ile	Pro	Leu	Gly	Asn	
145					150					155					160	
Thr	Leu	Ile	Ala	Leu	Thr	Lys	Asn	Thr	Thr	Ile	Ala	Ser	Val	He	Gly	• •
				165					170				•	175		
Val	Gly	Glu	Ala	Ser	Leu	Leu ⁻	Met-	Lys-	Ser	Thr	-Ile	Glu	Asn	His	Ala	
		•	180					185					190			
Asn	Met	Leu	Phe	Val	Val	Phe	Ala	Ile	Phe	Ala	Val	Gly	Phe	Met	Ile	
	•	195					200			•		205				
Leu	Thr	Leu	Pro	Met	Gly	Leu	Gly	Leu	Gly	Lys	Leu	Ala	Glu	Lys	Met	
	210					215					220					
Ala	Val	Lys	Lys													
225			٠.													
[0	0 8	6]														
<210)> 20)														
<211	> 27	77			,		•				٠.					•
<212	2> PF	RT														
<213	3> Ca	ryne	bact	teriu	ım _. th	nermo	amir	oger	ies				٠.			٠.
)> 20				~ *											
Val	Gly	Ser	Val		Gln	Glu	Asn	Gly		Leu	Asp	Gly	Asp			
1				. 5					10					15		

Thr Pro Ph Leu Asp Pro Gln Thr Trp Thr Thr Tyr Leu Leu Pro Gly 20 25 30
Leu Trp Gly Thr Leu Lys Ala Ala Val Ala Ser Ile Leu Leu Ala Leu
40
35 40 40 . Ile Met Gly Thr Leu Leu Gly Leu Gly Arg Ile Ser Glu Ile Arg Leu
- 60 -
Leu Arg Trp Phe Cys Gly Ile Ile Ile Glu Thr Phe Arg Ala Ile Pro
75 80
65
Val Leu Ile Leu Met Ile Phe Ala Tyr Gln Leu Phe Ala Arg Tyr Gln 90 95
85
Leu Val Pro Ser Arg Gln Leu Ala Phe Ala Ala Val Val Phe Gly Leu 100 105 110
100
Thr Met Tyr Asn Gly Ser Val The Ala Glu He Leu Arg Ser Gly He
115 120 125
Ala Ser Leu Pro Lys Gly Gln Arg Glu Ala Ala Ile Ala Leu Gly Met
130 135 140
Ser Thr Arg Gln Thr Thr Trp Ser Ile Leu Leu Pro Gln Ala Val Ala
145 150 155 160
Ala Met Leu Pro Ala Leu Ile Ala Gin Met Val Ile Ala Leu Lys Asp
165 170 175
Ser Ala Leu Gly Tyr Gln Ile Gly Tyr Ile Glu Val Val Arg Ser Gly
180 185 190
Ile Gin Ser Ala Ser Val Asn Arg Asn Tyr Leu Ala Ala Leu Ala Val
195 200 205
Val Ala Val Ile Met Ile Leu Ile Asn Phe Ala Leu Thr Ala Leu Ala
210 215 220
Glu Arg Ile Gln Arg Gln Leu Arg Ala Gly Arg Ala Arg Arg Asn Ile
225 230 235 240
Val Ala Lys Val Pro Glu Glu Pro Asp Gln Gly Leu Asp Thr Lys Asp
Agt Tim min the second of the

245 250 255

Asn Val Asn Val Asp Trp His Asp Pro Asp Tyr Lys Glu Val Lys His

260 265 270

Pro Gly Pro Ser Phe

275

[0087]

<210> 21

<211> 3598

<212> DNA

"我们"

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221> CDS

<222> (454)..(3222)

<400> 21

agcacggcca aacatgagag aaacttcaca ttttgaattt cccctttcct gcatatggaa 60
aaccgccggt gacacccctg ccatttggc agctccccc acctcaccat gtccacattt 120
tccataatgt ggcctgtaac acccttgggc tcaaggcttc cacgccccac cgggaccctc 180
atcagcaggt gaaacagacc ctcctgcaat gctttgttaa aaagaaccgc cctttgtgcg 240
tatccttgtg tcaattgtgc gcgcactgcc accagctttc ctcaggattg aacacggtcg 300
ggaaatcctc cccggatacc ctgcacgccc cacctcccac accgacaccg gcggggaggg 360
ccgggcacgt tttcagctgc gggtgatgga agcggtcgcc ggtcccccgg tcgcataaac 420
gaaatgaaaa acattccaac aggaggtgtg gaa atg gcc gat caa gca aaa ctt 474
Met Ala Asp Gln Ala Lys Leu

1 5

ggt ggc aaa ccc aca gat gac acc aac ttc gcg atg atc cgt gat ggc 522 Gly Gly Lys Pr Thr Asp Asp Thr Asn Phe Ala Net Ile Arg Asp Gly

10 15 20

gtt gca tct tat ttg aac gac tcc gac ccg gag gag acc aag gag tgg 570 Val Ala Ser Tyr Leu Asn Asp Ser Asp Pro Glu Glu Thr Lys Glu Trp

	o.					30					35						
	25		***	~20	ggt		ctg	cag	gat	tcc	tct	ccg	gag	cgc	gcc	618	
atg	gac	tcc	La	Acn	Gly	i en	Leu	Gln	Asp	Ser	Ser	Pro	Glu	Arg	Ala		
	ASP	Ser	Leu	ИЭЪ	45	Беш	D		- •	50					5 5 ·		
40				cta	cgc	ctø	ctg	gag	cgg	gca	tcc	gcc	aag	cgt	gtc	666	
cgt	tac	ctg	atg	Lug	Arg	1 011	Len	Glu	Arg	Ala	Ser	Ala	Lys	Arg	Val		
Arg	Tyr	Leu	Met		FIR	Leu	БСи	0.4	65	_				70			
				60		+00	200	a a t		øtc	aac	acc	atc	ccc	aca	714	•
cca	ctg	ccc	ccg	atg	acg	Cor	Thr	Acn	Tur	Val	Asn	Thr	lle	Pro	Thr		
Pro	Leu	Pro			Inr	261	1111	лзр 80		,		_	85				
	٠,		75							ഷാവ	· ato	, 6 36			tac	762	•
tcc	atg	gag	ccc	gat	ttc	ccg -	ggt	gat	, gag	gag Clu	. Wat	. Glm	Lvs	Ars	tac Tvr		
Ser	Met	Glu	Pro) Asp	Phe	Pro						- 100		, 11-6	Tyr		
•		90					95				-			. ~~	. car	810	
cgo	cg(tgs	g atg	g cg	tgg	aac	gco	gco	ato	ate	g gta	g cad	cg	gu	cag	010	
Arg	g Arg	g Tr	e Me	t Ar	g Trp	ASI	n Ala	A A 1	a Ile	e Me			s Ar	g Ala	a Gln		
	10					110	•				11					050	
cg	c cc	g gg	a at	c gg	t gts	g gg	t gg	g ca	c at	c tc	c ac	c ta	c gc	c gg	c gcc	858	
Ar	g Pr	o G1	y Il	e Gl	y Va	1 G1	y Gl	y Hi	s II	e Se	r Th	r Ty	r Al	a Gl	y Ala		
12	0				12	5				. 13	0				135		
gC	c cc	a ct	c ta	c ga	g gt	c gg	t tt	c aa	с са	c tt	c t	c cg	c gg	c as	g gac	906	•
Al	a Pr	o Le	u Ty	r Gl	u Va	1 G1	y Ph	e As	n Hi	s Ph	e Pł	ne Ar	g G1	y Ly	s Asp)	
				14	Į0				14	5				15	50		
ca	ic co	g gg	gt gg	c gg	gt ga	c ca	g gt	c t	tc t1	c ca	ag g	gt ca	ac go	cc to	cc ccg	g. 954	,
н	s Pr	o Gi	lv Gi	ly G	ly As	sp G1	n Va	ı1 P1	he Pl	ne Gi	ln G	ly H	is A	la S	er Pro	0	
Т,		u		55	-				60	-			. 10				. :
	-0 0	to t			gC g(cc t	tc ci	tc g	ag g	gc C	gt C	tc a	cc g	ag a	gc ga	t 1002	
g	gu a	of T	ur A	1a A	ro Al	ia Pi	he Lo	eu G	lu G	ly A	rg L	eu T	hr G	lu S	er As	P	
G	ıy M			n	- Б Д			75					80				
r	to o		70 gc t	tc c	gc C	ag g			cc t	ac g	aa g	gt g	gt g	gc a	tc cc	g 1050	

Leu	Asp) Ser	Phe	Arg	Gln	Glu	Val	Ser	Tyr	Glu	Gly	Gly	Gly	Ile	Pro	
	185	.				190					195					
tcc	tac	ccg	cac	ccg	cac	ggc	atg	ccg	gac	ttc	tgg	gag	ttc	ccg	acc	1098
Ser	Tyr	Pro	His	Pro	His	Gly	Met	Pro	Asp	Phe	Ţrp	Glu	Phe	Pro	Thr	
200					205					210					215	
 gtg	tcc	-atg	ggc	-ctc	-ggg	-ссс	-atg	-ga t	gcc	atc	tac	cag	gcg	cgc	ttc	1146
Val	Ser	Met	Gly	Leu	Gly	Pro	Met	Asp	Ala	Ile	Tyr	Gln	Ala	Arg	Phe	
٠٠,				220					225					230		
aac	cgc	tac	CTE	cac	aac	cgt	ggc	atc	aag	gac	acc	tcg	gag	cag	cac	1194
Asn	Arg	Tyr	Leu	His	Asn	Arg	Gly	Ile	Lys	Asp	Thr	Ser	Glu	Gln	His	
			235					240	•			-	245			
gtc	tgg	gca	ttc	ctc	ggt	gac	ggc	gag	atg	gat	gag	ccg	gag	tcc	cgt	1242
-Val	Trp	Ala	Phe	Leu	Gly	Asp	-Gly	-Glu	Met	Asp	Glu	Pro	Glu	Ser	Arg	
		250					255					260				
ggt	ctc	atc	cac	cag	gct	gcg	ctg	aac	aac	ctg	gac	aac	ctc	acc	ttc	1290
Gly	Leu	Ile	His	Gln	Ala	Ala	Leu	Asn	Asn	Leu	Asp	Asn	Leu	Thr	Phe	
	265					270					275					
gtg	atc	aac	tgc	aac	ctg	cag	cgt	ctt	gat	ggc	ccg	gtc	cgc	ggt	aac	1338
Val	Ile	Asn	Cys	Asn	Leu	Gln	Arg	Leu	Asp	Gly	Pro	Val	Arg	Gly	Asn	
280					285					290					295	
acc	aag	atc	atc	cag	gaa	ctc	gag	tcc	ttc	ttc	cgt	ggt	gcc	ggc	tgg	1386
Thr	Lys	Ile	Ile	Gln	Glu	Leu	Glu	Ser	Phe	Phe	Arg	Gly	Ala	Gly	Trp	
				300					305					310		
tcc	gtc	atc	aag	gtc	atc	tgg	ggc	cgt	gag	tgg	gat	gaa	ctg	ctg	gag	1434
<u>Ser</u>	<u>V</u> a l	Ιļe	Lys	Val	Ţle	Trp	Gly	Arg	Glu	Trp	Asp	Glu	Leu	Leu	Glu	
			315					320					325			
aag	gac	cag	gac	ggt	gct	ctt	gtc	gag	gtc	atg	aac	aac	acc	tcc	gac	1482
Lys	Asp	Gln	Asp	Gly	Ala	Leu	Val	Glu	Val	Met	Asn	Asn	Thr	Ser	Asp	
		330					225					940				

a a t	gac	tac	cag	acc	ttc	aag	gcc	aat	gac	ggt	gcc	tac	gtc	cgt	gag	1530
							Ala									
u-3	345					350					355					
cac		ttc	ggC	cgt	gac	ссс	cgc	acc	ctc	aag	ctc	gtc	gag	gac	atg	1578
							Arg									
360	·				365				•	370					375	
acc	gac	gag	gag	atc	tgg	aag	ctg	ссс	cgt	ggt	ggc	cat	gac	tac	cgt	1626
Thr	Asp	Glu	Glu	Ile	Trp	Lys	Leu	Pro	Arg	Gly	Gly	His	Asp	Tyr	Arg	
•				380					เลหม:					390		
aag	gtc	tac	gcc	gcc	tac	aag	cgt	gcg	ctg	gag	acc	aag	gac	cgc	ccg	1674
Lys	Val	Tyr	Δla	Ala	Tyr	Lys	Arg	Ala	Leu	Glu	Thr	Lys	Asp	Arg	Pro	
			395	•				400					405			.411
															aac	1722
Thr	Val	Ile	Leu	Ala	His	Thr	Ile	Lys	Gly	Tyr	Gly		Gly	His	Asn	
		410					415					420			- 4	1000
 		-													gat	1770
Phe	Glu	Gly	Arg	Asn	Ala			Gln	Met	Lys			Int	Let	ı ∦sp	
	425					430				-4-	435		000			1818
															gag	1010
		Lys	Leu	Phe			Lys	Gin	GIY	150		116	1111	. ASI	Glu 455	
440				-4	445			cot	cca			· · rar	CCC	7 991		1866
													•		t gag y Glu	
 Glu	Leu	GIU	Lys	460		. I yı	Leu	rio	465		1 9 1	Д	, 12	470		
						tac	ato	. 220			CgC	cas	g gCi		cggt	1914
														•	u Gly	
AS	, ¥18	, LIC	475		. LJS	. 131	1100	480			6		48		-	
aa 1	+++	: cte			CEC	cg1	gae			; gag	cca	a cta	g ca	g gt	t ccc	1962
															l Pro	
0.1	, , , , , ,							_	-			•				

		490)				495					500				
ccg	ctg	gac	aag	ctg	cgg	tcc	gtg	cgc	aag	ggt	tcc	ggc	aag	cag	cag	2010
Pro	Leu	Asp	Lys	Leu	Arg	Ser	Val	Arg	Lys	Gly	Ser	Gly	Lys	Gln	Gln	
	505					510					515					
gtg	gcc	acc	acc	atg	gcc	acg	gtg	cgt	acc	ttc	aag	gaa	ctc	atg	cgg	2058
Val	Ala	Thr	Thr	Met	Ala	Thr	Val	Arg	Thr	Phe	Lys	Glu	Leu	Met	Arg	
520					525					530					535	
gac	aag	aac	ctg	gcc	gac	cgc	ttg	gtc	ccg	atc	atc	ccg	gat	gag	gcc	2106
Asp	Lys	Asп	Leu	Ala	Asp	Arg	Leu	Val	Pro	Ιlε	ÌΙε	Pro	Asp	Glu	Ala	
				540					545					550		
cgc	acc	ttc	ggc	ctg	gac	tcc	tgg	ttc	ccg	acc	ctg	aaa	atc	tac	aac	2154
Arg	Thr	Phe	Gly	Leu	Asp	Ser	Trp	Phe	Pro	Thr	Leu	Lys	Ile	Tyr	Asn	
			555					560					565			
ccg	cac	ggt	cag	aac	tac	gtg	ccg	gtc	gac	cat	gac	ctc	atg	ctg	tcc	2202
Pro	His	Gly	Gln	Asn	Tyr	Val	Pro	Val	Asp	His	Asp	Leu	Met	Leu	Ser	
		570					575					580				
tac	cgt	gag	gcc	aag	gac	ggc	cag	atc	ctg	cat	gag	ggc	atc	aac	gag	2250
Tyr	Arg	Glu	Ala	Lys	Asp	Gly	Gln	lle	Leu	His	Glu	Gl y	Ile	Asn	Glu	
	585					590					595					
gcc	ggt	tcc	gtg	gca	tcg	ttt	atc	gcc	gcc	gga	acc	tcc	tac	gcc	acc	2298
Ala	Gly	Ser	Val	Ala	Ser	Phe	Ile	Ala	Ala	Gly	Thr	Ser	Tyr	Ala	Thr	
600					605					610					615	•
cat	ggc	gag	gcc	atg	atc	ccg	ctg	tac	atc	ttc	tac	tcg	atg	ttc	ggc	2346
His	Gly	Glu	Ala	Met	Ile	Pro	Leu	Tyr	Ile	Phe	Tyr	Ser	Met	Phe	Gly	
				620	•				625					630		
ttc	cag	cgc	acc	ggt	gac	ggc	atc	tgg	gcc	gca	gcc	gac	cag	atg	acg	2394
Phe	Gln	Arg	Thr	Gly	Asp	Gly	He	Trp	Ala	Ala	Ala	Asp	Gln	Met	Thr	
			635					640					645			
cgt	ggt	ttc	ctc	ctg	ggC	gcc	acc	gcc	ggt	cgc	acc	acc	ctg	acc	ggt	2442

8 2

													`			
Arg	Gly	Phe	Leu	Leu	Gly	Ala	Thr	Ala	Gly	Arg	Thr	Thr	Leu	Thr	Gly	
		650					655					660				
gag	ggC	ctc	cag	cac	atg	gat	ggc	cac	tcc	ccg	atc	ctg	gcc	tcc	acc	2490
Glu	Gly	Leu	Gln	His	Met	Asp	Gly	His	Ser	Pro	Ιle	Leu	Ala	Ser	Thr	
	665					670				. .	675			•		
aac	CCC	ggt	gtg	gag	-acc-	-tat-	gac-	-ccg-	gcg-	ttc-	-tcc-	-tac-	gag	-atc	gcg	2538
Asn	Pro	Gly	Val	Glu	Thr	Tyr	Asp	Pro	Ala	Phe	Ser	Tyr	Glu	Ile	Ala	
680					685					690					695	
cac	cig	gtc	cac	cgc	ggC	atc	gac	cgc	atg	tac	gga	ccg	ggc	aag	ggt	2586
His	Leu	Val	His	Arg	Gly	Ile	Asp	Arg	Met	Tyr	Gly	Pro	Gly	Lys	Gly	
	•			700					705					710		
gag	aat	gtc	atc	tac	tac	ctc	acc	atc	tac	aac	gag	cca	acc	ccg	cag	2634
Glu	Asn	Val	Ile	Tyr	Tyr	Leu	Thr	Ile	Tyr	Asn	Glu	Pro	Thr	Pro	Gln	
			715					720					725			
ccg	gct	gag	cct	gag	gat	ctg	gac	gtc	gag	ggc	ctg	cac	aag	ggC	atc	2682
Pro	Ala	Glu	Pro	Glu	Asp	Leu	Asp	Val	Glu	Gly	Leu	His	Lys	Gly	Ile	
		730					735					740				
tac	ctc	tac	gac	aag	gcc	gcc	gag	ggt	gag	ggc	cat	gag	gcc	tcg	atc	2730
Tyr	Leu	Tyr	Asp	Lys	Ala	Ala	Glu	G1 y	Glu	Gly	His	Glu	Ala	Ser	Ile	
	745					7 50					7 55					
ctg	gcc	tcc	ggC	atc	ggc	atg	cag	tgg	gca	ctg	cgc	gcc	cgt	gac	atc	2778
Leu	Ala	Ser	Gly	Ile	Gly	Met	Gln	Trp	Ala	Leu	Arg	Ala	Arg	Asp	Ile	
760					765					770					775	
ctc	gcc	gag	gat	tac	ggC	atc	cgt	gcc	aac	atc	ttc	· tcc	gco	acc	tcg	2826
Leu	Ala	Glu	Asp	Tyr	Gly	Ile	Aŗg	Ala	Asn	Ile	Phe	Ser	Ala	Thr	Ser	
				780	ŀ	-			785					790)	
tgg	gtg	gag	ctg	gcc	cgc	gac	ggt	gcc	cgc	cgt	aac	ctg	gag	g gCg	ctg	2874
Trp	Val	Glu	Leu	Ala	Arg	Asp	Gly	Ala	Arg	Arg	Asr	Leu	Glu	ı Ala	Leu	
			795					800	;				805	5		

cgc	aac	ccg	ggt	gcg	gat	gtc	ggt	gag	gca	ttc	gtg	acc	acc	cag	ctg	2922
Arg	Asn	Pro	Gly	Ala	Asp	Val	Gly	Glu	Ala	Phe	Val	Thr	Thr	Gln	Leu	
		810					815					820				
aag	aag	ggt	tcc	ggc	ссс	tac	gtc	gcg	gtg	tcc	gac	ttc	gcg	acc	gac	2970
Lys	Lys	Gly	Ser	Gly	Pro	Tyr	Val	Ala	Val	Ser	Asp	Phe	Ala	Thr	Asp	
	825	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				-830					-835					٠
ctg	ccg	aac	cag	atc	cgc	gag	tgg	gtt	ссс	ggt	gac	tac	atc	gtc	ctc	3018
Leu	Pro	Asn	Gln	Ile	Arg	Glu	Trp	Val	Pro	Gly	Asp	Tyr	Ιle	Val	Leu	
840					87			1-11 50 W 1 6		650	·				855	
ggt	gcc	gac	ggc	ttc	ggt	ttc	tcc	gat	acc	cgt	ccg	gca	gcc	cgt	cgt	3066
Gly	Àlα	Asp	Gly	Phe	Gly	Рhе	Ser	Asp	Thr	Arg	Pro	Ala	Ala	Arg	Arg	
				860	•				865					870		
tac	ttc	aac	atc	gac	gcc	gag	tcc	atc	gtc	gtg	gcg	gtc	ctg	cgc	ggc	3114
Tyr	Phe	Asn	Ile	Asp	Ala	Glu	Ser	Ile	Val	Val	Ala	Val	Leu	Arg	Gly	
			875					880					885			
ctg	gtc	cgc	gag	ggt	gtc	atc	gat	gcc	tcc	gtg	gcg	gcg	cac	gcg	gct	3162
Leu	Val	Arg	Glu	Gly	Val	Ile	Asp	Ala	Ser	Val	Ala	Ala	His	Ala	Ala	
		890					895					900				
gag	aag	tac	aag	ctg	tcc	gac	ccg	acg	gca	cca	cag	gtc	gat	ccg	gac	3210
Glu	Lys	Tyr	Lys	Leu	Ser	Asp	Pro	Thr	Ala	Pro	Gln	Val	Asp	Pro	Asp	
	905					910					915					
gca	ccg	atc	gag	taga	ccte	ct 1	tgtcg	gacga	ia aa	acac	cccc	gc	ccc	tcac		3262
Ala	Pro	Ile	Glu					•		-					•	
920																
atga	tgag	gg g	ggcg	gggg	t gt	gcto	gttt	ace	gcgg	ggta	cagg	gggg	gta	tcago	ccagc	3322
atcg	cctt	ato	ggag	gagcg	t cg	cgcc	cttg	ato	ttgg	gcga	atto	ctgo	cag	caga	tcccgc	3382
acgg	tgag	ct t	ctgo	ettca	c ct	ctgo	gctg	gcc	tcat	taga	cgat	ccg	tcc	ctcg	tgcatc	3442
atga	tgag	gc g	gtta	rccca	g go	ggat	agco	tgt	tcca	atgt	tgtg	gggtg	gac	catga	agggtg	3502
gtca	gttt	gc c	gtco	ctcga	c ga	tctt	ctcg	gto	aggg	tgg	tgad	cagi	ttc	ggcto	cgctgg	3562

3598

```
gggtccaggg cggcggtgtg ttcgtcgaga agcatg
```

[0088]

<210> 22

<211> 923

<212> PRT

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<400> 22

Phe Ala Met Ile Arg Asp Gly Val Ala Ser Tyr Leu Asn Asp Ser Asp
20 25 30

Pro Glu Glu Thr Lys Glu Trp Met Asp Ser Leu Asp Gly Leu Leu Gln
35 40 45

Asp Ser Ser Pro Glu Arg Ala Arg Tyr Leu Met Leu Arg Leu Leu Glu
50 55 60

Arg Ala Ser Ala Lys Arg Val Pro Leu Pro Pro Met Thr Ser Thr Asp
65 70 75 80

Tyr Val Asn Thr Ile Pro Thr Ser Met Glu Pro Asp Phe Pro Gly Asp
85 90 95

Glu Glu Met Glu Lys Arg Tyr Arg Arg Trp Met Arg Trp Asn Ala Ala 100 105 110

Ile Met Val His Arg Ala Gln Arg Pro Gly Ile Gly Val Gly His
115 120 125

Ile Ser Thr Tyr Ala Gly Ala Ala Pro Leu Tyr Glu Val Gly Phe Asn
130 135 140

His Phe Phe Arg Gly Lys Asp His Pro Gly Gly Gly Asp Gln Val Phe

145 150 155 160

Phe Gln Gly His Ala Ser Pr Gly Met Tyr Ala Arg Ala Phe Leu Glu

				165	5				170)				175	;
Gly	Arg	g Let	u Thr	Glt	ı Ser	Ası	Leu	ı Ası	Sei	r Phe	e Arg	Glr	Glu	Val	Ser
			180)				185	5				190		
Tyr	Glu	ı Gly	y Gly	Gly	/ Ile	Pro	Ser	Tyr	Pro	His	Pro	His	Gly	Met	Pro
		195	5				200	1				205	i		
-Asp	-Phe	-Trp	-Gl u	-Phe	Pro	Thr	-Va·l	-Ser	-Met	:-6·l·y	-Leu	-Gly	-Pro	-Met	Asp
	210)				215	ì				220	ı			
Ala	Ile	Tyr	Gln	Ala	Arg	Phe	Asn	Arg	Tyr	Leu	His	Asn	Arg	Gly	Ile
225					230					235					240
Lys	Asp	Thr	Ser	Glu	Gln	His	Val	Trp	Ala	Phe	Leu	Gly	Asp	Gly	Glu
		•	•	245			·		250	ı				255	
Met	Asp	Glu	Pro	Glu	Ser	Arg	Gly	Leu	Ile	His	Gln	Ala	Ala	Leu	Asn
			260					265					270		
Asn	Leu	Asp	Asn	Leu	Thr	Phe	Val	lle	Asn	Cys	Asn	Leu	Gln	Arg	Leu
		275					280					285			
Asp	Gly	Pro	Val	Arg	Gly	Asn	Thr	Lys	Ile	Ile	Gln	Glu	Leu	Glu	Ser
	290					295					300				
Phe	Phe	Arg	Gly	Ala	Gly	Trp	Ser	Val	He	Lys	Val	Ile	Trp	Gly	Arg
305					310					315					320
Glu	Trp	Asp	Glu	Leu	Leu	Glu	Lys	Asp	Gln	Asp	Gly	Ala	Leu	Val	Glu
				325					330					335	
Val	Met	Asn	Asn	Thr	Ser	Asp	Gly	Asp	Tyr	Gln	Thr	Phe	Lys	Ala	Asn
			. 340	•		•		345					350		
Asp	Gly	Ala	Tyr	Val	Arg	Glu	His	Phe	Phe	Gly	Arg	Asp	Pro	Arg	Thr
٠:	:	355					360					365		٠.	
Leu	Lys	Leu	Val	Glu	Asp	Met	Thr	Asp	Glu	Glu	Ile	Trp	Lys	Leu	Pr
	370					375					380				
Arg	Gly	Gly	His	Asp	Tyr	Arg	Lys	Val	Tyr	Ala	Ala	Tyr	Lys	Arg	Ala
385					390					395					400

Leu Glu	Thr	Lys	Asp	Arg	Pro	Thr	Val	Ile	Leu	Ala	His	Thr	Ile	Lys
			405					410					415	
Gly Tyr	Gly	Leu	Gly	His	Asn	Phe	Glu	Gly	Arg	Asn	Ala	Thr	His	Gln
		420					425					430		
Met Lys	Lys	Leu	Thr	Leu	Asp	Asp	Leu	Lys	Leu	Phe	Arg	Asp	Lys	Gln
*****	435									_:.				
Gly Leu	Pro	Ile	Thr	Asp	Glu	Glu	Leu	Glu	Lys	Asp	Pro	Tyr	Leu	Pro
450					455					460		•		
Pro Tyr	Tyr	His	Pro	Gly	Glu	Asp	Ala	Pre	Glu	lle	Lys	Tyr	Met	Lys
465				470					475					480
Glu Arg	Arg	Gln	Ala	Leu	Gly	G1 y	Phe	Leu	Pro	Glu	Arg	Arg	Glu	Lys
			485					490					495	
Tyr Glu	Pro	Leu	Gln	Val	-Pro	Pro	Leu	Asp	Lys	Leu	Arg	Ser	·Val	Arg
		500					505					510		
Lys Gly	Ser	Gly	Lys	Gln	Gln	Val	Ala	Thr	Thr	Ket	Ala	Thr	Val	Arg
	515	i				520					525			
Thr Phe	Lys	Glu	Leu	Met	Arg	Asp	Lys	Asn	Leu	Ala	Asp	Arg	Leu	Val
530	1				535					540				
Pro Ile	Ile	Pro	Asp	Glu	Ala	Arg	Thr	Phe	Gly	Leu	Asp	Ser	Trp	Phe
545				550					555					560
Pro Thr	Let	ı Lys	Ile	Туг	Asn	Pro	His	Gly	Gln	Asn	Tyr	Val	Pro	Val
			565	i				570)				575	5
Asp His	s Ası	Leu	Met	Leu	Ser	Tyr	Arg	Glu	Ala	Lys	Asp	.G13	y Glr	lle
		580)		•		585	,				590	0	
Leu His	s_G11	a_G13	_ <u></u>	e Asr	Glu	Ala	Gly	Ser	· Val	Ala	Sei	r Pho	e Ile	e Ala
	59	5			-	600)				605	5	•	
Ala Gl	y Thi	r Sei	Туі	Ala	Thr	His	Gly	/ Glu	ı Ala	Met	t Ile	e Pr	Le	u Tyr
610)				615	5				620)			
Ile Pho	e Tv	r Sei	r Mei	t Phe	e Gly	/ Phe	e Glr	n Arg	g Thi	G1:	y As	p Gl	y Il	e Trp

625					630					635					640
Ala	Ala	Ala	Asp	Gln	Met	Thr	Arg	Gly	Phe	Leu	Leu	Gly	Ala	Thr	Ala
				645					650					655	
Gly	Arg	Thr	Thr	Leu	Thr	Gly	Glu	Gly	Leu	Gln	His	Met	Asp	ĢĪy	His
		-	660					665					670		
 Ser	Pro	Ile	Leu	Ala	Ser	Thr	Asn	-Pro	-G·l·y	-Va·l·	-G·l·u-	-Thr-	~ T yr	Asp	-Pro
		675					680					685			
Ala	Phe	Ser	Tyr	Glu	Ile	Ala	His	Leu	Va 1	His	Arg	Gly	Ile	Asp	Arg
	690					695					700				
Met	Tyr	Gly	Pro	Gly	Lys	Gly	Glu	Asn	Val	Ile	Tyr	Tyr	Leu	Thr	Ile
705					710					715					720
Tyr	Asn	Glu	Pro	Thr	Pro	Gln	Pro	Ala	Glu	Pro	Glu	Asp	Leu	Asp	Val
				72 5					730					735	
Glu	Gly	Leu	His	Lys	Gly	Ile	Tyr	Leu	Tyr	Asp	Lys	Ala	Ala	Glu	Gly
			740					745	٠				750		
Glu	Gly	His	Glu	Ala	Ser	Ile	Leu	Ala	Ser	Gly	Ile	Gly	Met	Gln	Trp
		75 5					760					765			
Ala	Leu	Arg	Ala	Arg	Asp	Ile	Leu	Ala	Glu	Asp	Tyr	Gly	Ile	Arg	Ala
-	770					775					780				
Asn	Ile	Phe	Ser	Ala	Thr	Ser	Trp	Val	Glu	Leu	Ala	Arg	Asp	Gly	Ala
785					790					795					800
Arg	Arg	Asn	Leu	Glu	Ala	Leu	Arg	Asn	Pro	Gly	Ala	Asp	Val	Gly	Glu
				805					810		•			815	
Ala	Phe	Va 1	Thr	Thr	Gln	Leu	Lys	Lys	Gly	Ser	Gly	Pro	Tyr	Val	Ala
			820					825					830		
Val	Ser	Asp	Phe	Ala	Thr	Asp	Leu	Pr	Asn	Gln	Ile	Arg	Glu	Trp	Va l
		835					840					845			
Pr	Gly	Asp	Tyr	Ile	Val	Leu	Gly	Ala	Asp	Gly	Phe	Gly	Phe	Ser	Asp
	850					255					860				

Thr Arg Pro Ala Ala Arg Arg Tyr Phe Asn Ile Asp Ala Glu Ser Ile 865 870 875 880

Val Val Ala Val Leu Arg Gly Leu Val Arg Glu Gly Val Ile Asp Ala 885 890 895

Ser Val Ala Ala His Ala Ala Glu Lys Tyr Lys Leu Ser Asp Pro Thr

Ala Pro Gln Val Asp Pro Asp Ala Pro Ile Glu

<210> 23

<211> 4013

<212> DNA

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221> CDS

<222> (319)..(3735)

<400> 23

gtcctttttg caaattctgc aaagtgggta gaggtcagat gtcagcaggt cggtccgatt 60 tctgtaggaa agtggagccg ttgggggcaa cattaacctt ccccctggga tgtagctaaa 120 cggcaatggg ggtctcgggc ggggggcatt cttttcacgg caaggtggtg aaattccgca 180 ggtcactccc cggccggcgg tagagaacgg agcgaaaacg gaaagcaata cgtggttttc 240 cggactggcc gttacgatgt tctgaagagt gactgccatc acccaacagg ctggtcctcg 300 tcgaaaggaa caaaaact gtg gtt aca aca aca ccc tcc acg ctg ccg gcg 351

Val Val Thr Thr Pro Ser Thr Leu Pro Ala

1 5 10

ttc aaa aag atc ctg gtg gcc aac cga ggt gaa atc gcg gtg cga gca 399 Phe Lys Lys Ile Leu Val Ala Asn Arg Gly Glu Ile Ala Val Arg Ala

			15					20					25			
ttc	cgc	gcc	gcc	tac	gag	acc	ggg	gcc	gca	acc	gtg	gcc	atc	tac	ссс	447
Phe	Arg	Ala	Ala	Tyr	Glu	Thr	Gly	Ala	Ala	Thr	Val	Ala	Ile	Tyr	Pro	
•		30					35					40				
cgg	gag	gac	cgt	ggc	tcc	ttc	cac	cgc	tcc	ttc	gcc	tcc	gag	gcg	gtg	495
Arg	Glu	Asp	Arg	Gly	Ser	Phe	His	Arg	Ser	Phe	Ala	Ser	Glu	Ala	Va l	
	45					50					55					
agg	atc	gga	acc	gag	ggc	tca	ссс	gtc	aag	gcg	tac	ctc	gạt	att	gat	543
Arg	Ιle	Gly	Thr	Glu	Gly	Ser	Pro	Val	Lys	Ala	Tyr	Leu	Asp	He	Asp	
60		•			65					70					7 5	
gag	atc	atc	aac	gcc	gcc	aag	aag	gtg	aaa	gcg	gac	gcg	gtc	tac	ccg	591
Glu	Ile	Ile	Asn	Ala	Ala	Lys	Lys	Val	Lys	Ala	Asp	Ala	Val	Tyr	Pro	
				80					85					90		
ggg	tat	ggt	ttc	ctt	tcg	gaa	aat	gcc	cag	ctc	gcg	cgt	gaa	tgc	gcg	639
Gly	Tyr	Gly	Phe	Leu	Ser	Glu	Asn	Ala	Gln	Leu	Ala	Arg	Glu	Cys	Ala	
			95					100					105			
gag	aac	ggC	att	acc	ttc	atc	ggt	ccc	acc	ccg	gag	gtg	ctc	gac	ctc	687
Glu	Asn	Gly	Ile	Thr	Phe	Ile	Gly	Pro	Thr	Pro	Glu	Val	Leu	Asp	Leu	
		110					115					120				
acg	ggc	gac	aag	tcc	aag	gct	gtg	tcc	gcc	gcg	aag	aag	gcc	ggg	ctg	735
Thr	Gly	Asp	Lys	Ser	Lys	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Lys	Lys	Ala	Gly	Leu	
	125		•		•	130				•	135					
ccg	gtg	ctg	gcg	gaa	tcc	acc	ccc	agc	acc	gac	atc	gat	gag	atc	gtc	783
Pro	Val	Leu	Ala	Glu	Ser	Thr	Pro	Ser	Thr	Asp	Ile	Asp	Glu	Ile	Va 1	
140					145					150					155	
aag	agt	gcc	gag	ggg	cag	acc	tac	ccg	atc	ttc	gtc	aag	gcc	gtc	gca	831
Lys	Ser	Ala	Glu	Gly	Gln	Thr	Tyr	Pr	Ile	Phe	Val	Lys	Ala	Val	Ala	
				160					165					170		
oot	ggt	ggC.	999	cgt	ggt	atg	Cgg	ttc	gtc	gag	aag	ccc	gag	gac	ctg	879

Gly	Gly	Gly	Gly	Arg	Gly	Met	Arg	Phe	Val	Glu	Lys	Pro	Glu	Asp	Leu	
			175					180					185			
cgt	gag	ctg	gcc	agg	gag	gcc	tcc	cgc	gag	gcg	gag	gcc	gct	ttc	ggt	927
Arg	Glu	Leu	Ala	Arg	Glu	Ala	Ser	Arg	Glu	Ala	Glu	Ala	Ala	Phe	Gly	
		190					195					200				
gac	gga	tcc	gtc	tac	gtc	gaa	cgg	gcc	gtg	atc	aaa	ссс	cag	cac	atc	975
Asp	Gly	Ser	Val	Tyr	Val	Glu	Arg	Ala	Val	He	Lys	Pro	Gln	His	Ile	
	205					210					215					
gag	gtg	cag	atc	ctc	ggt	gat	cac	acc	ggc	gat	gtc	atc	cac	ctg	tat	1023
			Ile													
220					225					230					235	
gaa	cgc	gac	tgt	tcc	ctg	cag	cgc	cgc	cac	cag	aag	gtc	gtg	gag	atc	1071
Glu	Arg	Asp	Cys	Ser	Leu	-Gln	Arg	Arg	His	G·ln	-Lys	Val	-Val	Glu	Ile	
				240					245					250	1	•
gca	cct	gcc	cag	cac	ctc	gac	ccg	gag	ctg	cgc	gac	cgc	atc	tgt	gcc	1119
Ala	Pro	Ala	Gln	His	Leu	Asp	Pro	Glu	Leu	Arg	Asp	Arg	Ile	Cys	Ala	
			255					260					265			
gat	gcc	gtg	aag	ttc	tgc	aaa	tcc	atc	gga	tac	cag	ggc	gcc	ggo	acc	1167
Asp	Ala	Val	Lys	Phe	Cys	Lys	Ser	Ile	Gly	Tyr	Gln	G13	/ Ala	Gly	/ Thr	
		270	ì				275	•				280)		i	
gtg	gag	ttc	ctc	gto	gac	gag	gcg	ggc	aac	cac	gto	: ttc	att	gag	gatg	1215
															ı Met	
	285					290					295	5				
aac	ccc	cgc	ato	cag	gtg	gaa	cac	acc	gtg	acc	gag	g gag	ggto	ac	c tcc	1263
															r Ser	
300					305			•		310					315	
		cts	gto	aa _g	g gCg	cag	ate	cac	cte	gco	gco	gg	t gc	cac	c ctg	1311
															r Leu	
,				320					325					33		

aag	gaa	ctg	ggc	ctg	acc	cag	gac	aag	atc	acc	acc	cac	ggt	gcc	gcc	1359
Lys	Glu	Leu	Gly	Leu	Thr	Gln	Asp	Lys	Ile	Thr	Thr	His	Gly	Ala	Ala	
			335					340					345			
ctg	cag	tgc	cgc	atc	acc	acg	gag	gac	ccg	tcc	aac	aac	ttc	cgg	ccc.	1407
Leu	Gln	Cys	Arg	Ile	Thr	Thr	Glu	Asp	Pro	Ser	Asn	Asn	Phe	Arg	Pro	
· -		350		 -			355				- .	-360				
gac	acc	ggt	gtg	atc	acc	gcc	tac	cgc	tcc	ccg	ggt	ggt	gcg	ggt	gtg	1455
Asp	Thr	Gly	Val	Ile	Thr	Ala	Tyr	Arg	Ser	Pro	Gly	Gly	Ala	Gly	Val	
•	365					370					375					
cgt	ctc	gac	ggc	gca	gcc	cag	ctc	ggc	ggC	gag	atc	acc	gca	cat	ttc	1503
Arg	Leu	Asp	Gly	Ala	Ala	Gln	Leu	Gly	Gly	Glu	Ile	Thr	Ala	His	Phe	
380					385					390					395	
gat	tcc	atg	ctg	gtc	aag	atg	acc	tgc	CgC	ggt	tcc	gat	ttc	gag	acc	1551
Asp	Ser	Met	Leu	Val	Lys	Met	Thr	Cys	Arg	Gly	Ser	Asp	Phe	Glu	Thr	
				400					405					410		
gcc	gtg	tcc	cga	gcc	cag	cgc	gcc	ctg	gcg	gag	ttc	aac	gtc	tcc	ggc	1599
Ala	Val	Ser	Arg	Ala	Gln	Arg	Ala	Leu	Ala	Glu	Phe	Asn	Val	Ser	Gly	
			415					420					425			
gtg	gcc	acc	aac	atc	ggc	ttc	ctg	cgt	gcg	ctg	ctg	cgc	gag	gaa	gac	1647
Val	Ala	Thr	Asn	Ile	Gly	Phe	Leu	Arg	Ala	Leu	Leu	Arg	Glu	Glu	Asp	
		430					435					440				
ttc	acc	aag	agg	cgc	atc	gac	acc	ggC	ttc	atc	ggc	tcc	cac	cag	cac	1695
Phe	Thr	Lys	Arg	Arg	Ile	Asp	Thr	Gly	Phe	Ile	Gly	Ser	His	Gln	His	
	445					450					455					
ctg	ctc	cag	gcc	cca	ccg	gcc	gac	gat	gag	cag	ggg	cgg	ato	ctg	gaa	1743
Leu	Leu	Gln	Ala	Pr	Pr	Ala	Asp	Asp	Glu	Gln	Gly	Arg	Ile	Leu	Glu	
460					465					470					475	
tac	ctg	gcg	gat	gtc	acc	gtg	aac	aaa	ccc	cac	ggt	gaa	CgC	ccc	gag	1791
Tyr	Leu	Ala	Asp	Val	Thr	Val	Asn	Lys	Pro	His	Gly	Glu	Arg	Pro	Glu	

					480					485					490		
•	aca	gcc	cgt	ссд	ata	gag	aag	ctg	ссс	gag	gtg	gag	aac	atc	ccg	ctg	1839
	Thr	Ala	Arg	Pro	Ile	Glu	Lys	Leu	Pro	Glu	Val	Glu	Asn	Ile	Pro	Leu	
۰۰۲۰	•277.7	, - , .		495					500					505	•		
,,	cca	cgc	ggc	tcc	cgc	gac	cgc	ctg	aag	cag	ctc	ggc	ccg	gag	ggt	ttc	1887
]	Pro	Arg	Gly	-Ser	Arg	Asp	Arg	Leu	-Lys	Gln	Leu	Gly	Pro	Glu	Gly	Phe	
			510					515					520				
	gcc	cgc	gat	ctg	cgc	gaa	cag	gat	gcc	ctg	gcc	gtc	acc	gac	acc	acc	1935
	Mi.	Mig	Asp	Leu	Arg	Glu	Gin	Asp	Ala	Leu	Ala	Val	Thr	Asp	Thr	Thr	
		525					530					535					
	ttc	cgc	gat	gcc	cac	cag	tcc	ctc	ctg	gcc	acc	cgc	gtg	cgc	tcc	ttc	1983
	Phe	Arg	Asp	Ala	His	Gln	Ser	Leu	Leu	Ala	Thr	Arg	Val	Arg	Ser	Phe	
	540					-545		 -			550					555	
	gCg	ctg	acc	ccg	gCg	gcg	cgc	gcc	gtc	gca	aag	ctc	acc	ccc	gag	ctg	2031
	Ala	Leu	Thr	Pro	Ala	Ala	Arg	Ala	Val	Ala	Lys	Leu	Thr	Pro	Glu	Leu	
					560					565					570		
	ctg	tcg	gtg	gag	gcc	tgg	ggc	ggt	gcc	acc	tac	gac	gtg	gcc	atg	cgc	2079
	Leu	Ser	Val	Glu	Ala	Trp	G1y	Gly	Ala	Thr	Tyr	Asp	Val	Ala	Met	Arg	
				575					580					585	•		
																gcg	2127
	Phe	Leu	Phe	Glu	Asp	Pro	Trp	Ala	Arg	Leu	Asp	Glu	Leu	Arg	Glu	Ala	
		-	590				-	595	-		-		-600		-	-	
	atg	ccg	aat	gtg	aac	atc	cag	atg	ctg	ctg	cgt	ggt	cgc	aac	acc	gtc	2175
	Net	Pro	Asn	Va l	Asn	Ile	-G1n	Met	Leu	Leu	Arg	Gly	Arg	Asr	Thr	Val	
		_605	<u>-</u>				610					615					
	ggg	tac	acc	ccg	tac	ccc	gat	tcg	gtg	tgc	cgc	gcg	ttt	gtg	cag	g gag	2223
	Gly	Tyr	Thr	Pro	Tyr	Pro	Asp	Ser	Val	Cys	Arg	Ala	Phe	Ya!	Gli	ı Glu	
	620					625	i				630)				635	
	gcc	gcc	aag	tcc	ggt	gtg	gac	atc	ttc	cgc	ato	ttc	gac	gc	g cto	aac	2271

Ala	Ala	Lys	Ser	Gly	Val	Asp	Ile	Phe	Arg	Ιl	Phe	Asp	Ala	Leu	Asn	
				640					645					650		
gac	atc	tcc	cag	atg	cgc	ccg	gcc	atc	gac	gcc	gtc	ctg	gag	acc	ggc	2319
Asp	Ile	Ser	Gln	Met	Arg	Pro	Ala	He	Asp	Ala	Val	Leu	Glu	Thr	Gly	
			655					660				•	665			
acc	agt	gtt	gcc	gag	gtc	gcc	atg	gcg	tac	tcc	ggt	gac	ctg	tcc	aat	2367
Thr	Ser	Val	Ala	Glu	Val	Ala	Met	Ala	Tyr	Ser	Gly	Asp	Leu	Ser	Asn	
		670					675					680				
ccg	ggg	gag	aag	ctc	tac	acc	ctg	gac	tac	tac	ctg	aac	ctg	gcc	gag	2415
Pro	Gly	Glu	Lys	Leu	Tyr	Thr	Leu	Asp	Tyr	Tyr	Leu	Asn	Leu	Ala	Glu	
	685	·		•		690					695					
cag	atc	gtc	gac	tcc	ggt	gca	cac	atc	ctg	gcc	atc	aag	gac	atg	gcc	2463
Gln	Ile	Val	Asp	Ser	Gly	Ala	His	Ile	Leu	Ala	Ile	Lys	Asp	Net	Ala	
700					705					710					715	
ggc	ctg	ctg	cgc	cgc	gcc	gcg	gcg	ccc	aaa	ctg	gtc	acc	gcc	ctg	cgc	2511
Gly	Leu	Leu	Arg	Arg	Ala	Ala	Ala	Pro	Lys	Leu	Val	Thr	Ala	Leu	Arg	
				720					725					730		
cgt	gaa	ttc	gac	ctg	ccc	gtg	cat	gtc	cac	acc	cac	gac	acc	gcc	ggc	2559
Arg	Glu	Phe	Asp	Leu	Pro	Val	His	Val	His	Thr	His	Asp	Thr	Ala	Gly	
	•	•	735			•		740					745			
ggt	cag	ctg	gcc	acc	tac	ctg	gcc	gcc	gcc	aac	gcc	ggg	gcc	gat	gcc	2607
Gly	Gln	Leu	Ala	Thr	Tyr	Leu	Ala	Ala	Ala	Asn	Ala	Gly	Ala	Asp	Ala	
		750					755					760				
gtc	gac	gcc	gcc	tcc	gca	ССС	ctg	tcc	ggt	acc	acc	tcc	cag	ccg	tcg	2655
Val	Asp	Ala	Ala	Ser	Ala	Pro	Leu	Ser	Ģly	Thr	Thr	Ser	Gln	Pro	Ser	
	765					770	•				775					
atg	tcc	gct	ctg	gtt	gcc	gcg	ttt	gcg	cac	acc	cga	cgc	gac	acc	ggc	2703
Met	Ser	Ala	Leu	Val	Ala	Ala	Phe	Ala	His	Thr	Arg	Arg	Asp	Thr	Gly	
780					785					790					795	

ctc	aac	ctg	cag	gcc	gtc	tcc	gac	ctg	gaa	CCg	tac	tgg	gag	gcg	gtc	2751
Leu	Asn	Leu	Gln	Ala	Val	Ser	Asp	Leu	Glu	Pro	Tyr	Trp	Glu	Ala	Val	
				800					805					810		
cgc	gga	ctg	tac	ctg	ccg	ttt	gaa	tcc	ggc	acc	ccg	ggc	ccg	acc	gga.	2799
Arg	Gly	Leu	Tyr	Leu	Pro	Phe	Glu	Ser	Gly	Thr	Pro	Gly	Pro	Thr	Gly	
			815					820					825			
cgc	gtt	tac	cgc	cac	gag	atc	ссс	ggc	ggt	cag	ctg	tcc	aac	ctg	cgt	2847
Arg	Val	Tyr	Arg	His	Glu	Ile	Pro	Gly	Gly	Gln	Leu	Ser	Asn	Leu	Arg	
	i.		8)		1. J. 184	3	335			3 13	~13 ⁷ -6	84.				
gcc	cag	gcc	gtt	gca	ctg	ggt	ctg	gcc	gac	cgc	ttc	gag	ctc	atc	gag	2895
Ala	Gln	Ala	Val	Ala	Leu	Gly	Leu	Ala	Asp	Arg	Phe	Glu	Leu	Ile	Glu	
	845					850					855					
gac	tac	tac	gcg	gcc	gtc	aac	gag	atg	ctg	ggt	cgt	ccg	acc	aag	gtc	2943
Asp	Tyr	Tyr	Ala	Ala	Va 1	Asn	Glu	Met	Leu	Gly	Arg	Pro	Thr	Lys	Val	
860					865					870					875	
acc	ccg	tcc	tcc	aag	gtt	gtc	ggt	gac	ctc	gca	ctg	cac	ctc	gtc	ggt	2991
Thr	Pro	Ser	Ser	Lys	Val	Val	Gly	Asp	Leu	Ala	Leu	His	Leu	Val	Gly	
				880					885					890		
gcc	ggt	gtg	agc	ccg	gag	gat	ttc	gcc	gcc	gat	ccg	cag	aag	tac	gac	3039
Ala	Gly	Val	Ser	Pro	Glu	Asp	Phe	Ala	Ala	Asp	Pro	Gln	Lys	Tyr	Asp	
			895					900					905			
atc	ccc	gat	tcg	gtc	atc	gcc	ttc	ctc	cgc	ggc	gaa	ctg	ggt	acc	cct	3087
Ile	Pro	Asp	Ser	Val	Ile	Ala	Phe	Leu	Arg	Gly	Glu	Leu	Gly	Thr	Pro	
		910					915					920)		·	
ссс	ggt	ggc	tgg	ccc	gaa	ccg	ctg	cgc	acc	cgt	gca	cto	gag	ggt	cgc	3135
Pro	Gly	Gly	Trp	Pro	Glu	Pro	Leu	Arg	Thr	Arg	Ala	Leu	ı Glu	Gly	Arg	•
	925					930)				935		·			
tcc	cag	ggt	aag	gcc	ccg	ctg	gcg	gag	ato	ccc	gcc	gag	gag	cag	gcc	3183
Ser	Gln	Gly	Lys	Ala	Pro	Leu	Ala	Glu	Ile	Pro	Ala	Gli	ı Glu	ı Gln	Ala	

940					945					950					955	
cac	ctg	gat	tcc	gat	gat	tcc	gcg	gag	cgt	cgc	ggc	acc	ctc	aac	cgc	3231
His	Leu	Asp	Ser	Asp	Asp	Ser	Ala	Glu	Arg	Arg	Gly	Thr	Leu	Asn	Arg	
				960					965					970		
ctg	ctg	ttc	ccg	aag	ccg	acc	gag	gag	ttc	ctt	gag	cac	cgt	cgc	cgc	3279
Leu	Leu	-₽he	-Pro	_Lys	-Pro	_Thr	-Glu	_Glu	_Phe	Leu	_Glu	His	Arg	Arg	Arg	
			975					980					985			
ttc	ggc	aac	acc	tcc	gcc	ctg	gat	gac	cgc	gag	ttc	ttc	tac	ggc	ttg	3327
Ph€	Gly	Asn	Thr	Ser	Ala	L€u	Asp	Asp	Arg	Glu	Ph€	Phe	Tyr	Gly	Leu	
		990		•			995					1000				
aag	gag	gga	cgt	gag	gag	ctg	atc	cga	ctg	acc	ggt	gtg	tcc	acc	ccg	3375
Lys	Glu	Gly	Arg	Glu	Glu	Leu	Ile	Arg	Leu	Thr	Gly	Val	Ser	Thr	Pro	
-	1005				:	1010					1015					
atg	gtg	gtc	cgc	ctg	gat	gcg	gtg	tcc	gaa	ccg	gat	gac	aaa	ggc	atg	3423
Met	Val	Val	Arg	Leu	Asp	Ala	Val	Ser	Glu	Pro	Asp	Asp	Lys	Gly	Met	
1020)			2	1025					1030				3	1035	
cgc	aac	gtg	gtg	gtc	aac	gtc	aac	ggc	cag	atc	cgc	ccg	atc	aag	gtg	3471
Arg	Asn	Val	Val	Val	Asn	Val	Asn	Gly	Gln	Ile	Arg	Pro	Ile	Lys	Val	
]	1040]	1045					1050		
cgc	gac	cgt	tcc	gtg	gag	tcc	gtc	acc	gcc	acc	gcg	gag	aag	gcc	gat	3519
Arg	Asp	Arg	Ser	Val	Glu	Ser	Val	Thr	Ala	Thr	Ala	Glu	Lys	Ala	Asp	
_		1	1055				- 1	1060		-	-	-]	1065			
gcc	acc	aac	aag	ggc	cat	gtc	gcc	gca	cca	ttc	gcc	ggt	gtg	gtc	acc	3567
Ala	Thr	Asn	Lys	Gly	His	Va l	Ala	Ala	Pro	Phe	Ala	Gly	Val	Val	Thr	
	1	.070				1	L 075				1	1080				
gtg	acc	gtc	gcc	gag	ggt	gat	ga-	atc	aag	gct	ggc	gac	gcc	gtg	gcc	3615
Val	Thr	Val	Ala	Glu	Gly	Asp	Glu	Ile	Lys	Ala	Gly	Asp	Ala	Val	Ala	
1	.085				1	.090				1	095					
atc	att	gag	gcc	atg	aag	atg	gag	gcc	acc	atc	acc	gCg	cct	gtc	gac	3663

Ile Ile Glu Ala Met Lys Met Glu Ala Thr Ile Thr Ala Pro Val Asp 1115 1110 1105 1100 ggt gtc atc gac cgc gtc gtg gtg ccc gcc acc aag gtc gag ggc 3711 Gly Val Ile Asp Arg Val Val Val Pro Ala Ala Thr Lys Val Glu Gly 1130 1125 1120 ggc-gac-ctc-atc gtg gtc-gtg-tcc-tagcgactga-gagccacaac ccgtcccggg-3765 Gly Asp Leu Ile Val Val Val Ser 1135 tgcctigtta tcaacciccc cctgatgatg ttcicagggg gaggctctac gtacctcacc 3825 gtgacggtgc atgtatatcg tcctgctgga gagaatgctc caggtaggaa cgccaaccac 3885 cccactccgt gatgtcccgt gctgatccca ggcaggccgg ttggaaagaa aaaccagtga 3945 tggaacggcc atcggacagc gagacggaac caagcgtcat cggctccggt agagcggtga 4005 4013 ggagcctg [0090] <210> 24 <211> 1139 <212> PRT <213> Corynebacterium thermoaminogenes <400> 24 Val Val Thr Thr Pro Ser Thr Leu Pro Ala Phe Lys Lys Ile Leu 15 10 5 1 Val Ala Asn Arg Gly Glu Ile Ala Val Arg Ala Phe Arg Ala Ala Tyr 30 25 20 Glu Thr Gly Ala Ala Thr Val Ala Ile Tyr Pro Arg Glu Asp Arg Gly 45 40 _ 35 Ser Phe His Arg Ser Phe Ala Ser Glu Ala Val Arg Ile Gly Thr Glu 60 55 50 Gly Ser Pr Val Lys Ala Tyr Leu Asp Il Asp Glu Ile Ile Asn Ala 80 75 70 65

Ala	Ly:	s Ly	s Va	l Ly:	s Ala	a As	p Al	a Va	l Ty	r Pro	G1;	у Туі	Gly	y Phe	e Leu
				85	5				90	C				95	5
Ser	G11	u As	n Al	a Glı	ı Let	ı Ala	a Ar	g Glu	ı Cys	s Ala	Glu	ı Ası	Gly	, Ile	Thr
			10	0				105	5				110)	
Phe	116	e Gl	y Pro	o Thi	Pro	Glu	u Val	l Let	ı Asp	Leu	1 Tha	Gly	/ Asp	Lys	Ser
		11	5				120)				125	i		
Lys	Ala	a Va	l Sei	r Ala	Ala	Lys	Lys	s Ala	Gly	/ Leu	Pro	Val	Leu	Ala	Glu
	130)				135	5				140)			
Ser	Thr	Pro	Ser	Thr	Asp	Ιlε	Asp	Glu	He	Val	Lys	Ser	Ala	Glu	Gly
1.45					150					155					160
Gln	Thr	Туг	Pro	Ile	Phe	Val	Lys	Ala	Val	Ala	Gly	Gly	Gly	Gly	Arg
				165					170					175	
Gly	Met	Arg	Phe	Val	Glu	Lys	Pro	Glu	Asp	Leu	Arg	Glu	Leu	Ala	Arg
			180					185					190		
Glu	Ala	Ser	Arg	Glu	Ala	Glu	Ala	Ala	Phe	Gly	Asp	Gly	Ser	Val	Tyr
		195					200					205			
Val	Glu	Arg	Ala	Val	Ile	Lys	Pro	Gln	His	Ile	Glu	Val	Gln	Ile	Leu
	210					215					220				
Gly	Asp	His	Thr	Gly	Asp	Val	Ile	His	Leu	Tyr	Glu	Arg	Asp	Cys	Ser
225					230	•				235					240
Leu	Gln	Arg	Arg	His	Gln	Lys	Val	Val	Glu	Ile	Ala	Pro	Ala	Gln	His
•				245					250					255	
Leu	Asp	Pro	Glu	Leu	Arg	Asp	Arg	Ile	Cys	Ala	Asp	Ala	Val	Lys	Phe
	•		260					265					270		
Cys	Lys	Ser	Ile	Gly	Tyr	Gln	Gly	Ala	Gly	Thr	Val	Glu	Phe	Leu	Val
		275					280					285			
Asp (Glu	Ala	Gly	Asn	His	Val	Phe	Ile	Glu	Met	Asn	Pr	Arg	Ile	Gln
;	290					295					300				
7al (Cln	Hic	Thr	Va I	Thr (C Im	C1	Va 1	The	Com	Wa 1	10-	I	W_ 1	

305					310					315					320
	Gln	Met	His	Leu	Ala	Ala	Gly	Ala	Thr	Leu	Lys	Glu	Leu	Gly	Leu
				325					330					335	
Thr	Gin	Asp	Lys	He	Thr	Thr	His	Gly	Ala	Ala	Leu	Gln	Cys	Arg]le
•	•	•	340					345					350		
Thr	Thr	Glu-	-Asp	Pro	Ser	Asn	Asn-	-Phe	Arg	Pro	Asp	Thr-	Gly	Val	Ile
•		355	_				360					365			
Thr	Ala		Arg	Ser	Pro	Gly	Gly	Ala	Gly	Val	Arg	Leu	Asp	Gly	Ala
							T .	:	•		380				
Ala	Gln	-	Gly	•							Asp	Ser	Met	Leu	Val
385	_		·		390					395					400
	Met	Thr	Cys	Arg	Gly	Ser	Asp	Phe	Glu	Thr	Ala	Val	Ser	Arg	Ala
															-
Gln	Arg	Ala	Leu												Ile
			420					425					430		
G1y	Phe	Leu	Arg	Ala	Leu	Leu	Arg	Glu	Glu	Asp	Phe	Thr	Lys	Arg	Arg
- •		435					440		•		•	445			
Ile	Asp	Thr	G1 y	Phe	Ile	Gly	Ser	His	Gln	His	Leu	Leu	Gln	Ala	Pro
	450					455					460				
Pro	Ala	Asp	Asp	Glu	Gln	Gly	Arg	Ile	Leu	Glu	Tyr	Leu	Ala	Asp	Val
465					470					475					480
Thr	Val	Asn	Lys	Pro	His	Gly	Glu	Arg	Pro	Glu	Thr	Ala	Arg	Pro	Ile
				485					490					495	
Glu	Lys	Lev	. Pro	Glu	Val	Glu	Asn	Ile	Pro	Leu	Pro	Arg	Gly	Ser	Arg
			500					505			,		510		
Asp	Arg	Let	ι Lys	Gln	Leu	Gly	Pro	Glu	G13	, Phe	Ala	Arg	Asp	Let	ı Arg
-		515					520					525			
Glu	Gln	ASP	Ala	Leu	Ala	Val	Thr	Asp	Thr	Thr	Phe	Arg	: Ası	Ala	a His
	530					535					540				

Gln	Se	r Le	u Le	u Ala	a Thi	r Ar	g Va	l Ara	g Sei	r Phe	Ala	Leu	Thr	Pro	Ala
545	i				550)				555	,				560
Ala	Arg	g Ala	a Va	1 Ala	a Lys	s Lei	ı Thi	r Pro	Glu	ı Lev	Leu	Ser	Val	Glu	Ala
				565	5				570)				575	,
Trp	Gly	y G1:	y Ala	a Thi	Tyr	: Ası	Va!	l Ala	a Met	Arg	Phe	Leu	Phe	Glu	Asp
			-580)		-		585	j				590	-	· <u>-</u>
Pro	Trp	Ala	a Arg	g Leu	ı Asp	Glu	ı Let	ı Arg	Glu	ı Ala	Met	Pro	Asn	Val	Asn
		595	5				600)				605			
Ιlε	Lai	Mo:	Le.	giái á	Ai	Gly	Arg	ÁSП	Thr	lsV	Gly	Tyr	Thr	Pre	Tyr
	610)				615	i				620				
Pro	Asp	Ser	· Val	Cys	Arg	Ala	Phe	Val	Gln	Glu	Ala	Ala	Lys	Ser	Gly
625					630					635					640
Val	Asp	Ile	Phe	Arg	Ile	Phe	Asp	Ala	Leu	Asn	Asp	Ile	Ser	Gln	Met
				645					650					655	
Arg	Pro	Ala	Ile	Asp	Ala	Val	Leu	Glu	Thr	Gly	Thr	Ser	Val	Ala	Glu
			660				-	665					670		
Val	Ala	Met	Ala	Tyr	Ser	Gly	Asp	Leu	Ser	Asn	Pro	Gly	Glu	Lys	Leu
		675					680					685			
Tyr	Thr	Leu	Asp	Tyr	Tyr	Leu	Asn	Leu	Ala	Glu	Gln	Ile	Val	Asp	Ser
	690				-	695					700	•			
Gly	Ala	His	Ile	Leu	Ala	Ile	Lys	Asp	Met	Ala	Gly	Leu	Leu	Arg	Arg
705					710					715					720
Ala	Ala	Ala	Pro	Lys	Leu	Val	Thr	Ala	Leu	Arg	Arg	Glu	Phe	Asp	Leu
				725					730					735	
Pro	Val	His	Val	His	Thr	His	Asp	Thr	Ala	Gly	Gly	Gln	Leu	Ala	Thr
			740					745			•	•	750		
[yr	Leu	Ala	Ala	Ala	Asn	Ala	Gly	Ala	Asp	Ala	Val	Asp	Ala	Ala	Ser
		7 55					760					765			
Ala i	Pro	Len	Ser	Glv	Thr	Thr	Ser	Cln	Dr	Cor	Mat	Car	A 1 a	I on	Wa 1

	770					775					780					
Ala	Ala	Phe	Ala	His	Thr	Arg	Arg	Asp	Thr	Gly	Leu	Asn	Leu	Gln	Ala	
785					790					7 95					800	
Va 1	Ser	Asp	Leu	Glu	Pro	Tyr	Ţrp	Glu	Ala	Va 1	Arg	Gly	Leu	Tyr	Leu	
				805					810					815		
 -Pro-	Phe-	-Gl·u-	-Ser-	G·l·y-	-Thr-	-Pro-	-G1-y-	Pro-	-Thr-	-G·1-y-	Arg-	-Va·I	T-yr-	Arg-	-H·is	_
			820					825					830			
Glu	Ile	Pro	Gly	Gly	Gln	Leu	Ser	Asn	Leu	Arg	Ala	Gln	Ala	Va 1	Ala	
• •		835					S'IN					845				
Leu	Gly	Leu	Ala	Asp	Arg	Phe	Glu	Leu	Ile	Glu	Asp	Tyr	Tyr	Ala	Ala	
	850					855					860					
Val	Asn	Glu	Met	Leu	Gly	Arg	Pro	Thr	Lys	Val	Thr	Pro	Ser	Ser	Lys	
 -865	-				870					875					880	
Val	Va I	Gly	Asp	Leu	Ala	Leu	His	Leu	Val	Gly	Ala	Gly	Val	Ser	Pro	
				885					890					895		
Glu	Asp	Phe	Ala	Ala	Asp	Pro	Gln	Lys	Tyr	Asp	Ile	Pro	Asp	Ser	Val	
			900					905			٠		910			
Ile	Ala	Phe	Leu	Arg	Gly	Glu	Leu	Gly	Thr	Pro	Pro	Gly	Gly	Trp	Pro	
		915					920					925				
Glu	Pro	Leu	Arg	Thr	Arg	Ala	Leu	Glu	Gly	Arg	Ser	Gln	Gly	Lys	Ala	
	930					935					940					
Pro	Leu	-Ala	Glu	Ile	Pro	-Ala	Glu	Glu	Gln	Ala	His	Leu	Asp	Ser	Asp	
945					950					955					960	
Asp	Ser	Ala	Glu	Arg	Arg	Gly	Thr	Leu	Asn	Arg	Leu	Leu	Phe	Pro	Lys	
				965			_		970)				975	j	
Pro	Thr	-Glu	Glu	Phe	Leu	Glu	-His	Arg	Arg	Arg	Phe	Gly	/ Asn	Thr	Ser	
			980)				985	i				990)		
Ala	Leu	Asp	Asp	Arg	Glu	Phe	Phe	Tyr	Gly	, Let	ı Lys	Glu	ı Gly	Arg	g Glu	l
		aas					1000					1005	5			

Glu Leu Ile Arg Leu Thr Gly Val Ser Thr Pro Met Val Val Arg Leu 1010 1015 1020 Asp Ala Val Ser Glu Pro Asp Asp Lys Gly Met Arg Asn Val Val Val 025 1030 1035 1040. Asn Val Asn Gly Gln Ile Arg Pro Ile Lys Val Arg Asp Arg Ser Val 1045 1050 1055 Glu Ser Val Thr Ala Thr Ala Glu Lys Ala Asp Ala Thr Asn Lys Gly 1060 1065 1070 His Val Ala Ala Pro Phe Ala Gly Val Val Thr Val Thr Val Ala Glu 1075 1080 1085 Gly Asp Glu Ile Lys Ala Gly Asp Ala Val Ala Ile Ile Glu Ala Met 1090 1095 1100 Lys Met Glu Ala Thr Ile Thr Ala Pro Val Asp Gly Val Ile Asp Arg 1110 1115 Val Val Pro Ala Ala Thr Lys Val Glu Gly Gly Asp Leu Ile Val

1130

1135

Val Val Ser

[0091]

<210> 25

<211> 3306

<212> DNA

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

1125

<220>

<221> CDS

<222> (64)..(2820)

<400> 25

gato	aacc	ta a	gcca	aggag	ga at	ccgg	cggg	g Cgg	tttc	tac	ttct	tacag	ga g	ctga	acccc	60
acc	gtg	aat	gaa	ctt	ctc	cgt	gac	gat	atc	cgt	tat	ctc	ggc	cgg	atc	108
	Val	Asn	Glu	Leu	Leu	Arg	Asp	Asp	Ile	Arg	Tyr	Leu	Gly	Arg	Ile	
	1				5					10					15	
ctg	ggc	gag	gtg	atc	tcc	gag	cag	gag	ggc	cac	cat	gtc	ttc	gaa	ctg	156
Leu	Gly	Glu	-Va l	Ile	Ser	Glu	Gln	Glu	Gly	His	His	Val	Phe	Glu	Leu	
				20					25					30		
gtt	gaa	cgc	gcc	cgc	cgg	acc	tcc	ttc	gac	atc	gcc	aag	gga	cgc	gcg	204
Va I	Glu	Árg	Ala	Arg	Arg	Thr	Ser	Phe	Asp	Ìlε	Ala	Lys	Giy	Arg	sia	
			35					40					4 5			
gag	atg	gac	agt	ctg	gtg	gag	gtg	ttc	gct	ggc	atc	gac	ccg	gag	gac	252
Glu	Met	Asp	Ser	Leu	Val	Glu	Val	Phe	Ala	Gly	Ile	Asp	Pro	Glu	Asp	
_		50					- 55	•				60				
gcc	acg	ссс	gtg	gcc	cga	gcc	ttc	acc	cat	ttc	gcc	ctg	ttg	gcc	aac	300
Ala	Thr	Pro	Va l	Ala	Arg	Ala	Phe	Thr	His	Phe	Ala	Leu	Leu	Ala	Asn	
	65					. 70					7 5					
ctc	gcg	gag	gat	ttg	cat	gac	gca	gcc	cag	cgg	gaa	cag	gcc	ctg	aac	348
Leu	Ala	Gľu	Asp	Leu	His	Asp	Ala	Ala	Gln	Arg	Glu	Gln	Ala	Leu	Asn	
80					85					90					95	
tcg	ggt	gag	ccc	gcg	ccg	gac	agc	acc	ctc	gag	gcc	acc	tgg	gtg	aaa	396
Ser	Gly	Glu	Pro	Ala	Pro	Asp	Ser	Thr	Leu	Glu	Ala	Thr	Trp	Val	Lys	
				100					105					110		
ctg	gat	gat	gcc	ggg	gtg	ggC	agc	ggt	gag	gtc	gcc	gcg	gtg	ato	cgc	444
Leu	Asp	Asp	Ala	Gly	Val	Gly	-Ser	Gly	Glu	Val	Ala	Ala	Val	Ile	Arg	
			115	_		٠.	٠.	120					125	•	. •	
aat	gcg	ctc	gtc	gcc	ccg	gtg	ctc	acc	gcg	cac	CCg	acg	gaa	acc	cga	492
Asn	Ala	Leu	Va 1	Ala	Pro	Val	Leu	Thr	Ala	His	Pr	Thr	Glu	Thr	Arg	
		130					135	1				140)			
	+	200	ata	++c	ga C	aca	Cad	220	cac	atc	acc	gcc	cts	ate	gag	540

Arg	Arg	Thr	Val	Phe	Asp	Ala	Gln	Lys	His	Ile	Thr	Ala	Leu	Met	Glu	
	145					150					155					
gaa	cgc	cac	ctc	ctc	ctg	gcg	ctg	ccc	acg	cat	gcc	Cgg	acc	cag	tcc	588
Glu	Arg	His	Leu	Leu	Leu	Ala	Leu	Pro	Thr	His	Ala	Arg	Thr	Gln	Ser.	
160		-			165					170					175	
-aag	-ctg	-gat-	-gac	-atc	gag	-ege	-aac-	-atc	-cgg	-ega-	-cgg-	-atc-	-acg-	-atc	-c-tg	· 636
Lys	Leu	Asp	Asp	Ile	Glu	Arg	Asn	Ile	Arg	Arg	Arg	Ile	Thr	Ile	Leu	
				180					185					190		
igg	cag	acg	gcc	ctc	atc	cgt	gtg	gcc	cgt	ссс	cgc	atc	gag	gai	gag	684
Trp	Gln	Thr	Ala	Leu	Ile	Arg	Val	Ala	Arg	Pro	Arg	Ile	Glu	Asp	Glu	
			195					200					205			
gtc	gag	gtt	gga	ctg	cgc	tac	tac	aag	ctc	agc	ctg	ttg	gcc	gag	atc	732
Va l	Glu	Val	Gly	Leu	Arg	Tyr	Tyr	Lys	Leu	Ser	Leu	Leu	Ala	Glu	Ile	
		210					215					220				
ccc	cgc	atc	aat	cat	gat	gtg	acc	gtg	gaa	ctg	gcc	cgg	cgt	ttc	ggc	780
Pro	Arg	He	Asn	His	Asp	Val	Thr	Val	Glu	Leu	Ala	Arg	Arg	Phe	Gly	
	225					230					235					
ggg	gat	atc	ccc	acc	acg	gcg	atg	gtc	agg	ccg	gga	tcc	tgg	atc	ggc	828
Gly	Asp	Ile	Pro	Thr	Thr	Ala	Met	Val	Arg	Pro	Gly	Ser	Trp	Ile	Gly	
240					245			••		250					255	
ggg	gac	cat	gat	ggc	aac	ССС	ttc	gtc	acc	gcg	gag	act	gtc	acc	tac	876
Gly	Asp	His	Asp	Gly	Asn	Pro	Phe	Val	Thr	Ala	Glu	Thr	Val	Thr	Tyr	
				260					265					270		
gcc	acc	cat	cgg	gcc	gcg	gag	acc	gtg	ctc	aag	tac	tac	gtc	aag	caa	924
Ala	Thr	His	Arg	Ala	Ala	Glu	Thr	Val	Leu	Lys	Tyr	Tyr	Val	Lys	Gln	
			275					280		•			285			
ctg	cac	gcc	ctg	gaa	cac	gaa	ctc	agt	ctc	tcc	gac	cgg	atg	aac	gtc	972
L u	His	Ala	Leu	Glu	His	G1u	Leu	Ser	Leu	Ser	Asp	Arg	Met	Asn	Val	
		290					295					300				

atc	agc	gat	gag	ctg	cgt	gtg	ctt	gcc	gat	gcc	ggc	cag	aat	gac	atg	1020
Ile	s r	Asp	Glu	Leu	Arg	Val	Leu	Ala	Asp	Ala	Gly	Gln	Asn	Asp	Met	
	305					310					315					
ccc	agc	cgg	gtt	gat	gaa	ссс	tac	cgg	cgg	gcc	atc	cac	ggc	atg	cgt	1068
Pro	Ser	Arg	Val	Asp	Glu	Pro	Tyr	Arg	Arg	Ala	He	His	Gly	Met	Arg	
320			-	- ·	325			-	-	330				•	335	
ggC	cgg	atg	ctg	gcc	acc	acg	gcc	gcc	ctg	atc	ggt	gag	gag	gcg	gtc	1116
Gly	Arg	Met	Leu	Ala	Thr	Thr	Ala	Ala	Leu	Ile	Gly	Glu	Glu	Ala	Val	
	,			340					345					350		
															gag	1164
Glu	Gly	Thr	Trp	Phe	Lys	Thr	Phe	Thr	Pro	Tyr	Thr	Asp	Thr	His	Glu	•
			355					360					365			
															cgg	1212
Phe	Lys	Arg	Asp	Leu	Asp	Ile	Val	Asp	Gly	Ser	Leu			. Set	Arg	
		370					375					380				4000
						•									c ctg	1260
Asp	Asp	Ile	Ile	Ala	Asp	Asp	Arg	Leu	Ala	Met			Sei	Al:	a Leu	
	385					390					395					1000
															t tcc	
Asp	Ser	Phe	G13	Phe	Asn	Leu	Tyr	Ser	Lev			Arg	Gli	n Asi	n Ser	
400					405					410					415	
															g acc	
Asp	Gly	Phe	Glu	ı Asp	Val	Leu	Thr	Glu			e Ala	i Thi	. A·1:		n Thr	
				420					425					43		1404
										•					gctg	
Glı	u Lys	s Ası	ı Tyı	r Arg	Gly	, Let	ı Thi			a Gli	u Ly:	s Lei			u Lev	
			43					44(44			1/150
															c ccg	1452
т 1 -	e Are	- G1:	ı I.ei	u Sei	Thr	Pr	Ars	g Pr	Le	u Il	e Pr	Hi	s Gl	y As	p Pr	

		450					455					460				
gac	tac	tcc	gag	gcc	acc	aac	cgt	gaa	ctg	ggg	att	ttt	tcg	aag	gcc	1500
Asp	Tyr	Ser	Glu	Ala	Thr	Asn	Arg	Glu	Leu	Gly	Ile	Phe	Ser	Lys	Ala	
	465					470					475					
gcg	gag	gcc	gtg	cgt	aaa	ttc	ggt	cct	ctc	atg	gtg	ccg	cac	tgc	atc	1548
Ala	Glu	Ala	Val	Arg	Lys	Phe	Gly	Pro	Leu	Net	Val	Pro	His	Cys	Ile	
480					485					490					495	
atc	tcc	atg	gcc	tct	tcc	gtc	acg	gac	atc	ctc	gaa	ccg	atg	gtg	ctg	1596
lle	Ser	Met	Ala	Ser	Ser	Val	Thr	Asp	lle	Leu	Glu	Pro	Mei	Val	Leu	
				500					505					510		
ctc	aag	gag	ttc	ggt	ctg	atc	cgg	gcc	aac	ggg	aag	aac	ccg	acg	ggc	1644
Leu	Lys	Glu	Phe	Gly	Leu	Ile	Arg	Ala	Asn	Gly	Lys	Asn	Pro	Thr	Gly	
			515	•				520					525			
agc	gtc	gac	gtg	atc	ccg	ctg	ttc	gag	acg	atc	gat	gac	ctc	cag	cgt	1692
Ser	Val	Asp	Val	Ile	Pro	Leu	Phe	Glu	Thr	Ile	Asp	Asp	Leu	Gln	Arg	
		530					535					540				
ggc	gcg	ggc	atc	ctg	gag	gaa	ttg	tgg	gac	atc	gac	ctc	tac	cgc	aat	1740
Gly	Ala	Gly	Ile	Leu	Glu	Glu	Leu	Trp	Asp	Ile	Asp	Leu	Tyr	Arg	Asn	
	545					550					555					
tac	ctt	gag	cag	cgg	gac	aac	gtc	cag	gag	gtc	atg	ctg	ggg	tat	tcc	1788
Tyr	Leu	Glu	Gln	Arg	Asp	Asn	Val	Gln	Glu	Val	Met	Leu	Gly	Tyr	Ser	
560			•		565					570					575	
gac	tcc	aac	aag	gac	ggc	ggg	tac	ttc	gcc	gcc	aac	tgg	gcg	ctt	tac	1836
Asp	Ser	Asn	Lys	Asp	Gly	Gly	Tyr	Phe	Ala	Ala	Asn	Trp	Ala	Leu	Tyr	
				580					585					590		
gac	gcg	gag	tta	cgc	ctg	gtc	gaa	cta	tgc	Cgg	ggc	cgt	aat	gtc	aag	1884
Asp	Ala	Glu	Leu	Arg	Leu	Val	Glu	Leu	Cys	Arg	Gly	Arg	Asn	Val	Lys	
			595					600					605			
ctc	cat	ctc	ttc	cac	aat	cat	ggt	gg(acσ	ata	aat	cat	σσ¢	aat	aac	1039

Leu	Arg	Leu	Phe	His	Gly	Arg	Gly	Gly	Thr	Val	Gly	Arg	Gly	Gly	Gly	
		610					615					620				
ссс	tcc	tat	gat	gcg	atc	ctg	gcc	cag	ссс	aag	ggc	gcg	gtc	cgg	ggt	1980
Pro	Ser	Tyr	Asp	Ala	He	Leu	Ala	Gln	Pro	Lys	Gly	Ala	Val	Arg	Gly	
·· .•	625				٠	630					635					
-gcg	gtg	-cgg-	gtg	act-	-gaa-	-cag	-ggc-	-gag-	atc-	-atc-	-tcc	-gcg	∵aag	-tac	ggt	2028
Ala	Val	Arg	Val	Thr	Glu	Gln	Gly	Glu	Ile	Ile	Ser	Ala	Lys	Tyr	Gly	
640					645					650					655	
aac	ccg	gat	acg	gca	cgc	cgc	aac	ctt	gag	gcc	ctg	gtg	tcc	gcg	acg	2076
Asn	Pro	Asp	Thr	Ala	Arg	Arg	Asn	Leu	Glu	Ala	Leu	Val	Ser	Ala	Thr	
				660					665					670		
ctg	gag	gca	tcg	ctt	ctg	gat	gat	gtg	gaa	ctg	ccc	aat	cgg	gaa	cgc	2124
Leu	Glu	Ala	Ser	Leu	Leu	Asp	Asp	Val	Glu	Leu	Pro	Asn	Arg	Glu	Arg	
			675					680			,		685			
														agg		2172
Ala	His	Gln	Ile	Met	Gly	Glu	Ile	Ser	Glu	Leu	Ser	Phe	Arg	Arg	Tyr	
		690					695					700				
														acc		2220
Ser	Ser	Leu	Val	His	Glu	Asp	Pro	Gly	Phe	Ile	Gln	Tyr	Phe	Thr	Gln	
	705			•	• •	710		-			715		-			
															ccc	2268
Ser	Thr	Pro	Leu	Gln	Glu	Ile	Gly	Ser	Leu			Gly	, Ser	Arg		
720					725			٠		730					735	
															ccg	2316
Ser	Ser				•						Let	Arg	g Ala	•	Pro	
												-		750		"
															ttc	2364
Trp	Val	Lu	Ser	Trp	Ser	Gln	Ser	Arg	Val	Met	. Lei	ı Pro			Phe	
			755					760)	•			76	ō		

	ggt	gtg	ggt	acc	gca	ctg	cgt	gag	tgg	atc	ggt	gag	ggg	gag	ggg	gct	2412
	Gly	Val	Gly	Thr	Ala	L u	Arg	Glu	Trp	Ile	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	Ala	
			770					775					780				
	gcg	gag	cgc	atc	gcg	gag	ctg	cag	gaa	ctc	aac	cgg	tgc	tgg	ccg	ttc.	2460
	Ala	Glu	Arg	Ile	Ala	Glu	Leu	Gln	Glu	Leu	Asn	Arg	Cys	Trp	Pro	Phe	
		785					<i>-</i> 790					-7.95			 .		
	ttc	acc	tcg	gtg	ctg	gac	aac	atg	gcc	cag	gtg	atg	agc	aag	gcg	gaa	2508
	Phe	Thr	Ser	Val	Leu	Asp	Asn	Met	Ala	Gln	Val	Met	Ser	Lys	Ala	Glu	 , ,
	800					805					816)	73.24	7. N. S.	交到對
	ctg	cgc	ctg	gcc	agg	ttg	tac	gcc	gat	ctc	atc	ccg	gat	cgc	gag	gtg	2556
	Leu	Arg	Leu	Ala	Arg	Leu	Tyr	Ala	Asp	Leu	Ile	Pro	Asp	Arg	Glu	Val	. '
					820					825					830		
	gCg	gac	cgg	atc	tat	gag	acc	atc	ttc	ggg	gag	tat	ttc	ctg	acc	aag	2604
	Ala	Asp	Arg	Ile	Tyr	Glu	Thr	Ile	Phe	Gly	Glu	Tyr	Phe	Leu	Thr	Lys	
				835					840					845			
	gag	atg	ttc	tgc	acc	atc	acc	ggt	tcc	cag	gac	ctg	ctc	gat	gac	aac	2652
	Glu	Met	Phe	Cys	Thr	Ile	Thr	Gly	Ser	Gln	Asp	Leu	Leu	Asp	Asp	Asn	
			850					855					860				
	ccg	gcg	ctg	gcg	cga	tcg	gtg	cgc	agt	cgg	ttc	ccg	tac	ctg	ctg	ccg	2700
	Pro	Ala	Leu	A·la	Arg	Ser	Val	Arg	Ser	Arg	Phe	Pro	Tyr	Leu	Leu	Pro	
		865					870					875					
•	ctc	aat	gtc	atc	cag	gtg	gag	atg	atg	cgc	cgg	tac	cgg	tcc	ggt	gat	2748
	Leu	Asn	Val	Ile	Gln	Val	Glu	Met	Met	Arg	Arg	Tyr	Arg	Ser	Gly	Asp	
	880					885					890					895	
	gag	ggc	acg	gct.	gtc	cca	cgt	aat	atc _.	cgc	ctg	acc	atg	aat	gga	ttg	2796
	Glu	Gly	Thr	Ala	Val	Pro	Arg	Asn	Ile	Arg	Leu	Thr	Met	Asn	Gly	Leu	
					900					905					910		
	tcc	acg	gcc	ctg	cgc	aac	tcg	ggt	tagg	gcgc	cca g	gacgo	ccce	g g	aacc	cgcac	2850
	Ser	Thr	Ala	Leu	Arg	Asn	Ser	Gly									

915

cctgtgtata ctgtctaaag ttgcccggtg tcatccggc gtgatggata gacaacttaa 2910
cggcaaagga ttctccccac atggcactga cgcttcaaat cgtcctcgtt ctcgccagcg 2970
tgctcatgac ggtcttcgtc ctgctgcaca agggtaaggg cggaggtctg tcaagcctct 3030
tcggtggtgg cgtccagtcc aacctctccg gttccacggt ggtggagaag aacctggacc 3090
gcgtcaccat cctgaccgca gtcatctggt tgatctgcat tgtcgcgctc aacctcatcc 3150
aggcgtactc ctagcacctg atcttcaag gcctgcctt cggggcaggc cttttttgca 3210
ttctccaggt gatgtccatc acccaccggt tttaaactat tgaccgatag aaacacctgc 3270
actaggttat ctgitatgca atagaaaata gtgcat 3306

[0092]

<210> 26

<211> 919

<212> PRT-----

(213) Corynebacterium thermoaminogenes

<400> 26

Val Asn Glu Leu Leu Arg Asp Asp Ile Arg Tyr Leu Gly Arg Ile Leu

1 5 10 15

Gly Glu Val Ile Ser Glu Gln Glu Gly His His Val Phe Glu Leu Val

Glu Arg Ala Arg Arg Thr Ser Phe Asp Ile Ala Lys Gly Arg Ala Glu
35 40 45

Met Asp Ser Leu Val Glu Val Phe Ala Gly Ile Asp Pro Glu Asp Ala
50 55 60

Thr Pro Val Ala Arg Ala Phe Thr His Phe Ala Leu Leu Ala Asn Leu
65 70 75 80

Ala Glu Asp Leu His Asp Ala Ala Gln Arg Glu Gln Ala Leu Asn Ser 85 90 95

Gly Glu Pr Ala Pro Asp Ser Thr Leu Glu Ala Thr Trp Val Lys Leu

			100					105					110		
Asp	Asp	Ala	Gly	Val	Gly	Ser	Gly	Glu	Val	Ala	Ala	Val	Ile	Arg	Asn
		115					120					125			
Ala	Leu	Va I	Ala	Pro	Val	Leu	Thr	Ala	His	Pro	Thr	Glu	Thr	Arg	Arg
	130					135					14Ò				
Arg	Thr	Va1	Phe	Asp	A-la-	Gln	Lys	His	-I-l e-	Thr-	-A-la	Leu	Met	Glu	Glu
145					150					155					160
Arg	His	Leu	Leu	Leu	Ala	Leu	Pro	Thr	His	Ala	Arg	Thr	Gln	Ser	Lys
				165				•	170					175	
Leu	Asp	Asp	Ile	Glu	Arg	Asn	Ile	Arg	Arg	Arg	Ile	Thr	Ile	Leu	Trp
			180					185					190	•	
Gln	Thr	Ala	Leu	Ile	Arg	Val	Ala	Arg	Pro	Arg	Ile	Glu	Asp	Glu	Val
		195					200					205			
Glu	Va 1	Gly	Leu	Arg	Tyr	Tyr	Lys	Leu	Ser	Leu	Leu	Ala	Glu	Ile	Pro
	210					215					220				
Arg	<u>I</u> le	Asn	His	Asp	Val	Thr	Val	Glu	Leu	Ala	Arg	Arg	Phe	Gly	Gly
225					230					235					240
Asp	Ile	Pro	Thr	Thr	Ala	Met	Va 1	Arg	Pro	Gly	Ser	Trp	Ile	Gly	Gly
				245					250					255	
Asp	His	Asp	Ġly	Asn	Pro	Phe	Va1	Thr	Ala	Glu	Thr	Val	Thr	Tyr	Ala
			260					265					270		
Thr	His	Arg	Ala	Alá	Glu	Thr	Va 1	Leu	Lys	Tyr	Tyr	Val	Lys	Gln	Leu
		275					280					285	•		
His	Ala	Leu	Glu	His	Glu	Leu	Ser	Leu	Ser	Asp	Arg	Met	Asn	Val	Ile
	290		٠			295	• •				300				
Ser	Asp	Glu	Leu	Arg	Val	Leu	Ala	Asp	Ala	Gly	Gln	Asn	Asp	Met	Pro
305					310					315					320
Ser	Arg	Val	Asp	Glu	Pro	Tyr	Ārg	Arg	Ala	Ile	His	Gly	M t	Arg	Gly
				225					330					335	

Arg	Met	Leu	Ala	Thr	Thr	Ala	Ala	Leu	Ile	Gly	Glu	Glu	Ala	Val	Glu
			340					345					350		
Gly	Thr	Trp	Phe	Lys	Thr	Phe	Thr	Pro	Tyr	Thr	Asp	Thr	His	Glu	Phe
		355					360					365		ı	
Lvs	Arg		Leu	Asp	Ile	Val	Asp	Gly	Ser	Leu	Arg	Met	Ser	Arg	Asp
_,	370	-				375					-380				
Asp		lle	Ala	Asp	Asp	Arg	Leu	Ala	Met	Leu	Arg	Ser	Ala	Leu	Asp
385	•	•	_	•	390					395					400
	Phe	Glv	Phe	Asn		Tyr	Ser	Leu	Asp	Leu	Arg	Gln	Asn	Ser.	ASSESSED AND A COMPANY OF THE PARK OF THE
SCI	1 110	0.3	1	405	_	- •			410					415	
Clw	Dhe	Glu	Asp		ī.eu	Thr	Glu	Leu	Phe	Ala	Thr	Ala	Gln	Thr	Glu
GIY	THE	Giu	420		2	•		425					430		
I	Acn	Tur		C1v	Len	Thr	Glu		Glu	Lys	Leu	Asp	Leu	Leu	Ile
Lys	ASII	435		u.j	Дса	1	440					445			
A	C1.			Thr	Pro	Arg		I.eu	Ile	Pro	His	Gl	Asp	Pro	Asp
Arg			. JCI	1111	110	455			_		460				
	450		. 410	The	Acn			Len	Glv	īle			Lys	. Ala	ı Ala
		GIU	НІА	1111	470		014	Доц	0.3	475					480
465		v - 1	1	Lvc			Dro	i en	Met			His	s Cvs	s Ile	e Ile
Glu	. VIS	. yaı	Arg			GIJ	110	Leu	490				3	495	
			0	485		The	. Acn	Tlo			ı Pro	n Me	t Va		u Leu
Ser	Het	. Ala			yaı	1111	кор	505		. 0			51		
			500				1 .			, 1 10	2 A 9 1	n Pr			v Ser
Lys	Glu			Let	ı 11e	Arg			613	Ly	, Vo	52			y Ser
		515		_	_	1	520				- Ac	•		n Ar	a Clv
Val	l Asj	ya.	l Ile	Pro	Let	•	•	. Ini	. 116	. H2	•	•	u _, Gr	II AL	g Gly
	530					535			- 1		54		_ 4	Ac	n Tur
Ala	a Gl	y Il	e Lei	ı Glı			ı Trı	ASI	116			u 1y	LAI	g H2	n Tyr
545					550				_	55! 			~	0 -	560
1 01	. C1:	n 61	n Are	7 AS1	n Ası	n Va	l Gli	ı Glı	ı Va	l Me	t Le	u Gl	y T3	r Se	r Asp

				565	,				570)				575	
Ser	Asn	Lys	Asp	Gly	Gly	Tyr	Phe	Ala	Ala	Asn	Trp	Ala	Leu	Tyr	Asp
			580					585					590		
Ala	Glu	Leu	Arg	Leu	Val	Glu	Leu	Cys	Arg	Gly	Arg	Asn	Va l	Lys	Leu
		595	i				600					605			
Arg	Leu	Phe	His	Gly	Arg	Gly	Gly	Thr	Va 1	G1 y	Arg	Gly	Gly	Gl y	Pro
٠	610					615					620				
Ser			Ala			Ala	Gln	Pro	Lys	Gly	Ala	Vaļ	Arg	Gly	Ala
625			A Sec	(= 1)	630					635		G.			640
Va I	Arg	Va l	Thr	Glu	Gln	G1 y	Glu	Ile	He	Ser	Ala	Lys	Tyr	Gly	Asn
				645					650				•	655	
Pro	Asp	Thr	Ala	Arg	Arg	Asn	Leu	G1u	Ala	Leu	Val	Ser	Ala	Thr	Leu
	Na		660		-			665			-		670	••	
Glu	Ala	Ser	Leu	Leu	Asp	Asp	Va 1	Glu	Leu	Pro	Asn	Arg	Glu	Arg	Ala
		675					680					685			
His	Gln	Ile	Met	Gly	Glu	Ile	Ser	Glu	Leu	Ser	Phe	Arg	Arg	Tyr	Ser
	690					695					700				
Ser	Leu	Val	His	Glu	Asp	Pro	Gly	Phe	Ile	Gln	Tyr	Phe	Thr	Gln	Ser
705					710					715					720
Thr	Pro	Leu	Gln	Glu	Ile	Gly	Ser	Leu	Asn	Ile	Gly	Ser	Arg	Pro	Ser
				725					730					735	
Ser	Arg	Lys	Gln	Thr	Asn	Thr	Va 1	Glu	Asp	Leu	Arg	Ala	Ile	Pro	Trp
	•		740					745					750		
Val	Leu	Ser	Trp	Ser	Gln	Ser	Arg	Val	Met	Leu	Pro	Gly	Trp	Phe	Gly
	-	-755					760					765			
Val	Gly	Thr	Ala	Leu	Arg	Glu	Trp	Ile	Gly	G1 u	Gly	Glu	Gly	Ala	Ala
	770					7 75					780				
Glu	Arg	Ile	Ala	Glu	Leu	Gln	Glu	Leu	Asn	Arg	Cys	Trp	Pro	Phe	Phe
785					700					705					000

Thr Ser Val Leu Asp Asn Met Ala Gln Val Met Ser Lys Ala Glu Leu 815 805 Arg Leu Ala Arg Leu Tyr Ala Asp Leu Ile Pro Asp Arg Glu Val Ala 830 825 820 Asp Arg Ile Tyr Glu Thr Ile Phe Gly Glu Tyr Phe Leu Thr Lys Glu Met Phe Cys Thr Ile Thr Gly Ser Gln Asp Leu Leu Asp Asp Asn Pro 860 855 850 Ala Leu Ala Arg Ser Val Arg Ser Arg Phe Pro Tyr Leu Leu Pro Leu 880 875 870 865 Asn Val Ile Gln Val Glu Met Net Arg Arg Tyr Arg Ser Gly Asp Glu 895 890 885 Gly Thr Ala Val Pro Arg Asn Ile Arg Leu Thr Met Asn Gly Leu Ser 910 905 900 Thr Ala Leu Arg Asn Ser Gly 915 [0093] <210> 27 ⟨211⟩ 3907 <212> DNA (213) Corynebacterium thermoaminogenes <220> <221> CDS <222> (686) . (3388)

<400> 27

attacttcag ctgactcagc aacattcgta ttaggtatgc aaacaacatt tggttcgtta 60 aatccaagta gtatggttaa agtaacttgg ggtattgctc aagcacttat cgcctttgta 120

tta	ttat	tag	ctgg	tggc	gg a	ıgatg	gaac	t aa	agct	ctca	acg	caat	tca	gagt	gccgct	180
att	atta	gtg	cgtt	tcca	tt c	tcct	ttgt	c gt	cata	ttaa	tga	tgat	cag	tttc	tacaaa	240
gat	gcta	ata	aaga	acgt	aa a	ttct	tagg	a tt	aaca	ttaa	cgc	ctaa	taa	acac	agatta	300
gaa	gaat	acg	ttaa	atat	ca a	caag	agga	t ta	cgaa	tctg	ata	tttt	aga	aaaa	cgtgaa	360
tct	agac	gta	atcg	tgaa	ag a	gaag	aata	a tt	gaat	gaaa	tat	ctac	tat	aatg	gtgggt	420
tta	aagc	tat	caac	aatt	tt g	ttga	tagc	t at	tttt	atgt	ttc	aaac	ata	taaa	tattat	480
tta	cttg	cga	ttga	taac	ca t	tctc	aatt	a at	aaaa	ataa	ctt	atag	tac	aaat	gcgtta	540
taa	taag	ttt	tact	tata	ct a	cctg	atta	a aa	atgc	gaaa	tga	aaaa	tga	cccc	tttata	600
tac	ctat	aca	gitg	tgtt	cg a	aaac	atat	a at	aata	caat	tta	acta	agg	cata	taaata	660
tat	agaa	att	caag	gggg	at a	tcaa	atg	gct	tct	aat	ttt	aaa	gaa	aca	gcg	712
							Met	Ala	Ser	Asn	Phe	Lys	Glu	Thr	Ala	
							1				5					
aag	aaa	caa	ttt	gat	tta	aat	ggc	caa	tca	tac	acg	tac	tat	gat	tta	7 60
Lys	Lys	Gln	Phe	Asp	Leu	Asn	Gly	Gln	Ser	Tyr	Thr	Tyr	Tyr	Asp	Leu	
10					15					20					25	
aaa	tca	tta	gaa	gaa	caa	ggt	tta	act	aaa	att	tca	aag	tta	cct	tat	808
Lys	Ser	Leu	Glu	Glu	Gln	Gly	Leu	Thr	Lys	He	Ser	Lys	Leu	Pro	Tyr	
				30					35					40		
tca	atc	cgt	gta	tta	cta	gaa	tca	gtg	tta	cgt	cag	gaa	gat	gat	ttt	856
Ser	Ile	Arg	Val	Leu	Leu	Glu	Ser	Val	Leu	Arg	Gln	Glu	Asp	Asp	Phe	
			45					50					55			
gta	att	act	gat	gat	cac	att	aaa	caa	tta	gca	gaa	ttt	ggC	'aaa	aaa ⁻	904
Val	Ile	Thr	Asp	Asp	His	Ile	Lys	Gln	Leu	Ala	Glu	Phe	Gly	Lys	Lys	
		60				-	65					70				
ggt	aac	gaa	ggt	gaa	gta	cct	ttc	aaa	cca	tct	cga	gtt	att	tta	caa	952
Gly	Asn	Glu	Gly	Glu	Val	Pro	Phe	Lys	Pro	Ser	Arg	Val	Ile	Leu	Gln	
	7 5					80					85					
gac	ttc	act	ggt	gta	cca	gca	gta	gtt	gac	tta	gcg	tct	tta	cgt	aaa	1000
Asp	Phe	Thr	Gly	Val	Pro	Ala	Val	Val	Asp	Leu	Ala	Ser	Leu	Arg	Lys	

90					95					100					105	
gca	atg	aat	gat	gtt	ggt	ggg	gat	att	aat	aaa	att	aac	cct	gaa	gta	1048
								Ile								
				110					115					120	•	
cca	gtt	gac	tta	gtt	att	gac	cac	tct	gta	caa	gta	gat	agt	tat	gct	1096
Pro	-Val	Asp	Leu	Val	Ile	-Asp	His	Ser	Val	G1n-	-Val	Asp	Ser	Tyr	Ala	
			125					130					135			
aat	cca	gat	gca	tta	caa	cgt	aac	atg	aaa	tta	gaa	ttt	gaa	cgt	aac	1144
Asn	Pro	Ásp	Ala	Leu	Gln	Arg	Asn	Met	Lys	Lεu	Glu	Ph€	Glu	Arg	Asn	
		140					145					150				
tat	gaa	cgt	tac	caa	ttc	tta	aac	tgg	gca	aca	aaa	gca	ttt	gat	aac	1192
Tyr	Glu	Arg	Tyr	Gln	Phe	Leu	Asn	Trp	Ala	Thr	Lys	Ala	Phe	Asp	Asn	•
	-155	·· - ·		· ·		160	-				165					
tat	aat	gca	gta	cca	cct	gct	aca	ggt	att	gtc	cac	caa	gta	aac	tta	1240
Tyr	Asn	Ala	Val	Pro	Pto	Ala	Thr	Gly	Ile	Val	His	Gln	Val	Asn	Leu	
170					175					180					185	
gaa	tac	tta	gcg	aat	gtt	gta	cat	gtt	cgt	gac	gtt	gac	gga	gaa	caa	1288
Glu	Tyr	Leu	Ala	Asn	Val	Val	His	Val	Arg	Asp	Val	Asp	GIy	Glu	Gln	
				190					195					200)	
act	gct	ttc	сса	gat	aca	tta	gtt	ggt	act	gac	tca	cat	act	aca	atg	1336
Thr	Ala	Phe	Pro	Asp	Thr	Leu	Val	Gly	Thr	Asp	Ser	His	Thi	Thi	Met	
			205	;				210					215	5		
att	aac	ggt	att	ggt	gta	tta	ggt	tgg	ggt	gto	ggc	ggt	ato	c gaa	a gct	1384
Ιle	Asn	Gl	, Ile	Gly	/ Val	Leu	Gly	Trp	Gly	/ Val	Gly	Gly	, I1e	e Gl	u Ala	
		220)				225	j				230				. •
gaa	gca	ggt	tate	tta	a gga	a caa	cca	tca	tac	tto	cca	ati	t cc	a ga	a gtt	1432
Glı	ı Ala	ı Gl	y Net	t Let	ı Gly	y Gln	Pro	Ser	Туі	r Phe	e Pro	Ile	e Pr	G1	u Val	
	235	5				240)				245	5				
ati	t gg1	t gti	t aaa	tta	a agi	t aat	gaa	tta	cca	a ca	a ggt	ttc	a ac	a gc	a act	1480

Ιlε	Gly	y Val	Lys	Leu	Ser	Asn	Glu	Leu	Pro	Gln	Gly	Ser	Thr	Ala	Thr	
250)				255	,				260	•				265	
gac	tta	gca	tta	cgt	gta	act	gaa	gag	tta	cgt	aaa	cgt	ggt	gta	gta	1528
Asp	Let	Ala	Leu	Arg	Val	Thr	Glu	Glu	Leu	Arg	Lys	Arg	Gly	Val	Val	
				270					275					280		
ggt	aaa	-ttc	-gtt	-gag	ttc	ttt	-gg t	cct	ggt	gta	aca	-aac	tta	cca	tta	1576
Gly	Lys	Phe	Ya1	Glu	Phe	Phe	Gly	Pro	Gly	Val	Thr	Asn	Leu	Pro	Leu	
			285					290					295			
gct	gac	cgt	gca	aca	εtt	gcg	aac	atg	gcg	cct	gaa	tat	ggt	gce	act	1624
Ala	Asp	Arg	Ala	Thr	Ile	Ala	Asn	Met	Ala	Pro	Glu	Tyr	Gly	Ala	Thr	
	•	300			•		305					310				
tgt	ggt	ttc	ttc	cca	gtt	gat	gaa	gaa	tca	ctt	aaa	tac	atg	aaa	tta	1672
Cys	Gly	Phe	Phe	Pro	Val	Asp	Glu	Glu	Ser	Leu	Lys	Tyr	Met	Lys	Leu	
-	315				-	320					325					
act	ggt	cgt	aaa	gat	gat	cat	att	gca	cta	gta	aaa	gaa	tat	tta	caa	1720
Thr	Gly	Arg	Lys	Asp	Asp	His	Ile	Ala	Leu	Val	Lys	Glu	Tyr	Leu	Gln	
330					335					340					345	
caa	aat	aat	atg	ttc	ttc	caa	gtt	gaa	aat	gaa	gat	cct	gaa	tat	act	1768
Gln	Asn	Asn	Met	Phe	Phe	Gln	Val	Glu	Asn	Glu	Asp	Pro	Glu	Tyr	Thr	
				350		-	-		355	•				360		
gaa	gtg	att	gat	tta	gat	tta	tct	aca	gtt	caa	gct	tct	tta	tca	ggt	1816
Glu	Val	Ile	Asp	Leu	Asp	Leu	Ser	Thr	Val	Gln	Ala	Ser	Leu	Ser	Gly	
			365	٠		•		370					375			
cca	aaa	cgt	cca	caa	gat	tta	atc	ttc	tta	agt	gac	atg	aaa	act	gaa	1864
Pro	Lys	Arg	Pro	Gln	Asp	Leu	Ile	Phe	Leu	Ser	Asp	Met	Lys	Thr	Glu	
		380					385					3 80				
ttc	gaa	aaa	tca	gtt	aca	gca	cca	gct	ggt	aac	caa	ggt	cac	ggt	tta	1912
Phe	Glu	Lys	Ser	Va l	Thr	Ala	Pro	Ala	Gly	Asn	Gln	Gly	His	Gly	Leu	
	395					400					405					

gat s	gaa	agt	gaa	ttt	gat	aag	aaa	gca	gaa	atc	aaa	ttt	aat	gat	ggt	1960
Asp (Glu	Ser	Glu	Phe	Asp	Lys	Lys	Ala	Glu	Ile	Lys	Phe	Asn	Asp	Gly	
410					415					420					425	
aga	act	tca	act	atg	aag	act	ggt	gat	gtt	gcg	att	gca	gcg	att	aca	2008
Arg	Thr	Ser	Thr	Met	Lys	Thr	Gly	Asp	Val	Ala	He	Ala	Ala	Ile	Thr	
				430					435					440		
tca	tgt	aca	aat	aca	tct	aac	cct	tac	gtt	atg	tta	ggt	gca	ggt	tta	2056
Ser	Cys	Thr	Asn	Thr	Ser	Asn	Pro	Tyr	Val		8 1	* 1	Ala	Gly	Leu	
·			445	-		٠		450	M.F.		To firm	4. A. A.	学院 自			
gta	gct	aaa	aaa	gca	att	gaa	aaa	ggc	tta	aaa	gta	cct	gat	tat	gta	2104
Val	Ala	Lys	Lys	Ala	Ile	Glu	Lys	G1y	Leu	Lys	Val	Pro	Asp	Tyr	Val	٠
		460					465					470				
aaa ·	act	tca	tta	gca	cca	ggt	tca-	-aaa	gtt	gtt	-act	gga	tat	tta	aga	2152
Lys	Thr	Ser	Leu	Ala	Pro	Gly	Ser	Lys	Val	Val	Thr	Gly	Tyr	Leu	Arg	
	475					480					485					
gat																
•	tca	ggt	tta	caa	gaa	tat	ctt	gat	gac	tta	ggt	ttc	aac	: tta	gtt	2200
															gtt Val	2200
											Gly					2200
Asp 490 ggt	Ser tat	Gly	Leu tgt	Gln	Glu 495 act	Tyr	Leu	Asp	Asp	Leu 500 tca	Gly	Phe	Asr tta	Leu a tta	Val 505 cct	2200
Asp 490 ggt	Ser tat	Gly	Leu tgt	Gln	Glu 495 act	Tyr	Leu	Asp	Asp	Leu 500 tca	Gly	Phe	Asr tta	Leu a tta	Val 505	
Asp 490 ggt	Ser tat	Gly	Leu tgt	Gln	Glu 495 act Thr	Tyr	Leu	Asp	Asp	Leu 500 tca Ser	Gly	Phe	Asr tta	Leu a tta	Val 505 cct Pro	
Asp 490 ggt Gly	Ser tat Tyr	Gly ggt Gly	Leu tgt Cys	Gln aca Thr 510	Glu 495 act Thr	Tyr tgt Cys	Leu atc	Asp ggt Gly	Asp aac Asn 515	Leu 500 tca Ser	Gly ggt	Phe cca Pro	tta	Let a tta Let 520	Val 505 cct Pro	
Asp 490 ggt Gly	Ser tat Tyr	ggt Gly gaa	Leu tgt Cys	aca Thr 510 gca	Glu 495 act Thr	tgt Cys	Leu atc Ile	ggt Gly	aac Asn 515	Leu 500 tca Ser	Gly ggt Gly	Phe cca Pro	tta Lei	tta Let 520 ttc	Val 505 cct Pro	2248
Asp 490 ggt Gly gaa Glu	Ser tat Tyr att Ile	ggt Gly gaa Glu	tgt Cys aaa Lys 525	Gln aca Thr 510 gca	Glu 495 act Thr gta Val	tgt Cys gct	Leu atc Ile gac	ggt Gly gaa Glu 530	Asp aac Asn 515 gat	Leu 500 tca Ser tta	ggt Gly tta	Phe cca Pro gta	tta Leu Thi	t tc 520 t tc	Val 505 cct Pro t gta	2248
Asp 490 ggt Gly gaa Glu ctt	ser tat Tyr att Ile	ggt Gly gaa Glu	tgt Cys aaa Lys 525 aac	Gln aca Thr 510 gca Ala	Glu 495 act Thr gta Val	tgt Cys gct Ala	Leu atc Ile gac Asp	ggt Gly gaa Glu 530	Asp aac Asn 515 gat Asp	Leu 500 tca Ser tta Leu	ggt Gly tta Leu	Phe cca Pro gta Val	tta Leu Thi	t tc 520 t tc 520 a gt	Val 505 cct Pro t gta val	2248
Asp 490 ggt Gly gaa Glu ctt	ser tat Tyr att Ile	ggt Gly gaa Glu	tgt Cys aaa Lys 525 aac	Gln aca Thr 510 gca Ala	Glu 495 act Thr gta Val	tgt Cys gct Ala	Leu atc Ile gac Asp	ggt Gly gaa Glu 530	Asp aac Asn 515 gat Asp	Leu 500 tca Ser tta Leu	ggt Gly tta Leu	Phe cca Pro gta Val	tta Leu Thi	t tc 520 t tc 520 a gt	Val 505 cct Pro t gta	2248 2296
Asp 490 ggt Gly gaa Glu ctt	ser tat Tyr att Ile	ggt Gly gaa Glu	tgt Cys aaa Lys 525 aac Asn	Gln aca Thr 510 gca Ala	Glu 495 act Thr gta Val	tgt Cys gct Ala	Leu atc Ile gac Asp	ggt Gly gaa Glu 530 ggt	Asp aac Asn 515 gat Asp	Leu 500 tca Ser tta Leu	ggt Gly tta Leu	Phe cca Pro gta Val	tta Let The 533 g tta	t tc 520 t tc 520 a gt	Val 505 cct Pro t gta val	2248 2296
Asp 490 ggt Gly gaa Glu ctt Leu	tat Tyr att Ile tct Ser	ggt Gly gaa Glu ggt Gly 540	tgt Cys aaa Lys 525 aac Asn	Gln aca Thr 510 gca Ala cgt	Glu 495 act Thr gta Val	tgt Cys gct Ala	atc Ile gac Asp gaa Glu 545	ggt Gly gaa Glu 530 ggt	Asp aac Asn 515 gat Asp	Leu 500 tca Ser tta Leu ato	ggt Gly tta Leu cat	Phe cca Pro gta Val	tta Let The 533 tta Let	t ta 520 t tc 5 Ser 5 a gt	Val 505 cct Pro t gta val	2248 2296

		555					560					565					
	gga	acg	gtt	gat	ato	gat	tta	cac	aat	gaa	cct	atc	ggt	aaa	ggt	aaa	2440
	Gly	Thr	Val	Asp	He	Asp	Leu	His	Asn	Glu	Pro	Ile	Gly	Lys	Gly	Lys	
	570					575	:				580					585·	
	gat	ggc	gaa	gat	gta	tac	ctt	aaa	gat	atc	tgg	cca	agt	atc	aaa	gaa	2488
_	Asp	Gly	Glu	Asp	Val	Tyr	Leu	Lys	Asp	He	Trp	Pro	Ser	<u>I le</u>	Lys	Glu	Palaki
					590				•	595					600		
	gtt	gca	gac	act	gtt	gat	agt	gtc	gta	acg	cca	gaa	tta	ttc	tta	gaa	2536
	Ÿai	Ala	Аsр	Thr	Val	Asp	Ser	Val	Val	Thr	Pro	Glu	Leu	Phe	Leu	Glu	
				605					610					615			
	gaa	tat	gca	aat	gta	tac	gaa	aat	aat	gaa	atg	tgg	aat	gaa	atc	gac	2584
	Glu	Tyr	Ala	Asn	Val	Tyr	Glu	Asn	Asn	Glu	Met	Trp	Asn	Glu	He	Asp	
			620			•		625					630	-			
	gtt	act	gac	gca	cca	tta	tat	gat	ttc	gat	cca	aat	tca	act	tat	att	2632
	Val	Thr	Asp	Ala	Pro	Leu	Tyr	Asp	Phe	Asp	Pro	Asn	Ser	Thr	Tyr	Ile	
		635					640					645					
	caa	aat	cca	tca	ttc	ttc	caa	ggt	tta	tct	aaa	gaa	cca	gga	act	att	2680
	Gln	Asn	Pro	Ser	Phe	Phe	Gln	Gly	Leu	Ser	Lys	Glu	Pro	Gly	Thr	Ile	
	650					655					660					665	
	gaa	cca	tta	aaa	gat	tta	cgt	att	atg	ggt	aaa	ttt	ggt	gat	tca	gtt	2728
	Glu	Pro	Leu	Lys	Asp	Leu	Arg	Ile	Met	Gly	Lys	Phe	Gly	Asp	Ser	Val	
					670					675					680	•	
	aca	act	gac	cac	att	tct	cca	gca	ggt	gCġ	atc	ggt	aaa	gat	aca	cca	2776
	Thr	Thr	Asp	His	Ile	Ser	Pro	Ala	Gly	Ala	Ile	Gly	Lys	Asp	Thr	Pro	
				685					690					695		•	
	gca	ggt	aaa	tat	tta	tta	gac	cat	gat	gtt	cca	att	aga	gaa	ttt	aac	2824
	Ala	Gly	Lys	Tyr	Leu	Leu	Asp	His	Asp	Val	Pr	Ile	Arg	Glu	Phe	Asn	
			700					705					710				
	tct	tat	ggt	tca	aga	cgt	ggt	aac	cat	gaa	gta	atg	gta	cgt	ggt	act	2872

Ser Tyr Gly	Ser Arg	Arg Gly Asn 720	His Glu	Val Net Val	Arg Gly Thr	
715	-4+ -		caa tta		act gaa ggt	2920
Phe Ala Asn			i Gin Lea		Thr Glu Gly 745	
730		735		740		0000
					atc tat gat	2968
Gly Phe Thr	Thr Tyr	Trp Pro Thi	Glu Glu	Ile Met Pro	lle Tyr Asp	
e program a com-	750	and the second	755		760	
gco igc i a fig	aga liac	caa gaa see	togs act	ggt tta gct	gtt tta gct	3016
Ala Ala Met	Arg Tyr	Lys Glu Ası	n Gly Thr	Gly Leu Ala	Val Leu Ala	
	765		77 0.	. ,	775	. :
ggt aat gat	tac ggt	atg ggt tc	a tct cgt	gac tgg gca	gct aaa ggt	3064
•					a Ala Lys Gly	
780		78		790		•
act aac tta	tta ggt	gtt aaa ac	t gtt att	gca caa ag	t tat gaa cgt	3112
					r Tyr Glu Arg	
795	_ , ·	800		805		
	tca aac	tta gta at	g atg ggt	gta tta cc	a tta caa ttt	3160
					o Leu Gln Phe	
	Der Hon	815	•	820	825	
810	-o- too		t cta ooi		t aaa gaa gaa	3208
					y Lys Glu Glu	
Lys Gin Giy		дта дър зе		•	840	
	830		835			3256
					t tta gta act	0200
Ile Ser Val	Asp Ile	Asp Glu As	• • •	s Pro His Aș	p Leu Val Thr	
	845		850	÷	855	0001
					t gaa gca atg	3304
Val His Ala	Lys Lys	Glu Asn Gl	ly Glu Va	l Val Asp Ph	e Glu Ala Met	
860)	. 86	35	87		

gtt cgt ttc gat tca tta gta gaa tta gat tat tat cgt cat ggt ggt 3352 Val Arg Phe Asp Ser Leu Val Glu Leu Asp Tyr Tyr Arg His Gly Gly

875 880 885

atc tta caa atg gta tta aga aac aaa tta gct caa taatcacaat 3398 Ile Leu Gln Met Val Leu Arg Asn Lys Leu Ala Gln

890 895 -900-

gtgacttttg acagtgctaa cgtttaggtt agcactgttt ttttatgcta aactatatat 3458 gtaatgttaa tagttaagga aggattggac ttaaatgatt tatagtttga ctgaaattga 3518 accaagatat caagagacag ataaaatggg cgtgatttat catggcaatt atgcaacatg 3578 gtttgaagta gcgcgtacag attacattag aaaactagga tttagttatg ctgatatgga 3638 aaagcaaggg atcatttctc cagttacaga cttaaatatc aaatataaaa aatcaatttt 3698 ttatcctgaa aaagtaacca ttaaaacatg ggtggaaaaa tattcaagat tacgttctgt 3758 gtatagatat gaaattitta atgaacaggg agaacttgca actacaggtt atactgagtt 3818 aattigtatg aaagctgata cctttagacc aattagatta gatcgttatt tctcagattg 3878 gcatgaaacc tatagtaaag ttgaagctt 3907

[0094]

<210> 28

<211> 901

<212> PRT

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<400> 28

Met Ala Ser Asn Phe Lys Glu Thr Ala Lys Lys Gln Phe Asp Leu Asn

5 1 15 10

Gly Gln Ser Tyr Thr Tyr Asp Leu Lys Ser Leu Glu Glu Gln Gly

20 25 30

Leu Thr Lys Ile Ser Lys Leu Pr Tyr Ser Ile Arg Val Leu Leu Glu

40 35 45

Ser Val Leu Arg Gln Glu Asp Asp Phe Val Ile Thr Asp Asp His Ile

		ΕΛ.					55					60				
		50			a 1	DI -		T	Luc	Class	Acn		Clv	Cln	Va 1	Pro
]	Lys	Gln	Leu	Ala	Glu		GIY	Lys	Lys	GIY		GIU	GIY	Glu	741	
	65					70					75			_	_	80
	Phe	Lys	Pro	Ser	Arg	Val	He	Leu	Gln	Asp	Phe	Thr	Gly	Val	Pro	Ala
				•	85				-	90					95	
	Va:l	-Va-1-	-Asp	Leu-	Ala-	-Ser	-Leu	Arg	Lys-	-A·la-	-Net-	-Asn-	Asp	Val	Gly	Gly
				100					105					110		
	Asp	Ile	Asn	Lys	Ile	Asn	Pro	Glu	Val	Pro	Val	Asp	Leu	Val	Ile	Asp
			115					120					125			•
	His	Ser	Va l	Gln	Val	Asp	Ser	Tyr	Ala	Asn	Pro	Asp	Ala	Leu	Gln	Arg
		130					135					140				
	Asn		l.vs	Leu	Glu	Phe	Glu	Arg	Asn	Tyr	Glu	Arg	Tyr	Gln	Phe	Leu
	145	1100	-	_		150					155					160
		Trn	Ala	Thr	Lvs		Phe	Asp	Asn	Tyr	Asn	Ala	Val	Pro	Pro	Ala
	Kon	11.12	пл	-A-112	165		•	•		170					175	
	m1	61	710	Vo 1		Cln	Va 1	Aen	I en			I.eu	Ala	Asn		
	Thr	GIY	He			GIII	Yaı	доп			131	Lou	4	190	,	•
				180			01	C1	185		1 .	Dhe	Dro		Thr	l en
	His	Val			Val	Asp	GIY		GIN	Int	Ита	. The			1111	Leu
			195					200				-1	205		37 - 1	T and
	Val	Gly	Thr	Asp	Ser	His	Thr	Thr	Met	. Ile	AST			GIY	Val	Leu
		210					215					220				
	G1y	Trp	Gly	Val	Gly	Gly	Ile	Glu	Ala	Glu	ı Ala	Glz	Met	t Leu	Glz	/ Gln
	225	i				230)				235	5 '				240
	Pro	Ser	Tyr	Phe	Pro	Ile	Pro	Glu	Val	Ile	Gly	y Val	Lys	s Leu	Ser	. Asn
					245	i				250) ·				255	5 .
	Glu	ı Let	ı Pro	Glī	ı Gly	, Ser	Thr	Ala	Thi	Ası	Let	ı Ala	Lei	ı Arg	ya]	l Thr
				260					265					270		
	Gli	ı Glı	ı Lei			s Ara	Gly	, Val	Val	l Gly	y Ly:	s Phe	e Va	l Gli	ı Phe	e Phe
	J.1		975			_ •		280					28			

Gly	Pro	Gly	Va 1	Thr	Asn	Leu	Pro	Leu	Ala	Asp	Arg	Ala	Thr	Ile	Ala
	290					295					300				
Asn	Met	Ala	Pro	Glu	Tyr	Gly	Ala	Thr	Cys	Gly	Phe	Phe	Pro	Val	Asp
305					310					315					320
Glu	Glu	Ser	Leu	Lys	Tyr	Met	Lys	Leu	Thr	Gly	Arg	Lys	Asp	Asp	His
				325					330					335	
Ile	Ala	Leu	Va 1	Lys	Glu	Tyr	Leu	Gln	Gln	Asn	Asn	Met	Phe	Phe	Gln
			340					345					350		
Val	Glu	Asn	Glu	Asp	Pro	Glu	Tyr	Thr	Glu	Val	Ιlε	Asp	Leu	Asp	Leu
		355					360					365			
Ser	Thr	Val	Gln	Ala	Ser	Leu	Ser	Gly	Pro	Lys	Arg	Pro	Gln	Asp	Leu
	370					375					380				
Ile	Phe	Leu	Ser	Asp	Met	Lys	Thr	Glu	Phe	Glu	Lys	Ser	Val	Thr	Ala
385					390					395					400
Pro	∆la	Gly	Asn	Gln	Gly	His	Gly	Leu	Asp	Glu	Ser	Glu	Phe	Asp	Lys
				405					410					415	
Lys	Ala	Glu	Ile	Lys	Phe	Asn	Asp	Gly	Arg	Thr	Ser	Thr	Met	Lys	Thr
			420					425					430		
Gly	Asp	Val	Ala	Ile	Ala	Ala	Ile	Thr	Ser	Cys	Thr	Asn	Thr	Ser	Asn
		435					440					445			
Pro	Tyr	Val	Met	Leu	Gly	Ala	Gly	Leu	Val	Ala	Lys	Lys	Ala	Ile	Glu
	450					455					460				
Lys	Gly	Leu	Lys	Val	Pro	Asp	Tyr	Val	Lys	Thr	Ser	Leu	Ala	Pro	Gly
465					470					475					480
Ser	Lys	Val	Val	Thr	Gly	Tyr	Leu	Arg	Asp	Ser	Gly	Leu	Gln	Glu	Tyr
				485					490					495	
Leu	Asp	Asp	Leu	Gly	Phe	Asn	Leu	Val	Gly	Tyr	Gly	Cys	Thr	Thr	Cys
			500					505					510		
He	Glv	Asn	Ser	Glv	Pr	Leu	Leu	Pr	Glu	Ile	Glu	Lvs	Ala	Val	Ala

	515				;	520					525			
Asp Glu	Asp	Leu	Leu	Val	Thr	Ser	Val :	Leu S	Ser	Gly	Asn	Arg	Asn	Phe
530					535					540				
Glu Gly	Arg	He	His	Pro	Leu	Val	Lys	Ala,	Asn	Tyr	Leu	Ala	Ser	Pro
545				550					555					560
Gln-Leu	-Va-l	-Va-1-	A-la-	-Tyr-	Ala	Leu-	-A-l a-	Gly-	Thr-	-Va-1	-Asp	-I-le-	Asp-	Leu
_			565					570					575	
His Asn	Glu	Pro	Ile	Gly	Lys	Gly	Lys	Asp	Gly	Glu	Asp	Val	Tyr	Leu
•		580					585.	103	ا عشو آر			190	يوديان ۽ ران ڏاڙي	
Lys Asp	Ile	Trp	Pro	Ser	Ile		•	• • • • •		_				
	595					600					605			
Val Val	Thr	Pro	Glu	Leu	Phe	Leu	Glu	Glu	Tyr	Ala	Asn	Val	Tyr	Glu
- 610		~ ~~												
Asn Asn		Met	Trp	Asn	Glu	Ile	Asp	Val	Thr	Asp	Ala	Pro	Leu	Tyr
625				630					635					640
Asp Phe	e Asp	Pro	Asn	Ser	Thr	Tyr	Ile	Gln	Asn	Pro	Ser	Phe	Phe	Gln
· ·			645					650					655	
Gly Lei	ı Ser	1	~1	Dec	Clv	Thr	īle	Cla	Dro	I en	Tve	ASD	Leu	Arg
		Lys	Glu	PIU	ar 3	A	110	Giu	LIU	Lou	Lys	MTF		
		660		PIU	u.y		665	Giu	LIU	Бои	Lys	670		
Ile Ne	t Gly	660					665					670		
Ile Me	t Gly 675	660 Lys					665 Val					670		
	675	660 Lys	Phe	Gly	Asp	Ser 680	665 Val	Thr	Thr	Asp	His 685	670 : Ile	: Ser	Pro
Ala Gl	675 y Ala	660 Lys	Phe	Gly	Asp	Ser 680 Thr	665 Val	Thr	Thr	Asp	685 Tyr	670 : Ile	: Ser	Pro
Ala Gl	675 y Ala	660 Lys	Phe Gly	Gly Lys	Asp Asp 695	Ser 680 Thr	665 Val	Thr	Thr	Asp Lys 700	685 Tyr	670 File	Ser	Pro Asp
Ala Gl 69 His As	675 y Ala	660 Lys	Phe Gly	Gly Lys	Asp Asp 695	Ser 680 Thr	665 Val	Thr	Thr	Asp Lys 700	685 Tyr	670 File	Ser	Pro Asp
Ala Gl; 69 His As 705	675 y Ala 0 p Val	660 Lys	Phe Gly	Gly Lys Arg	Asp 695	Ser 680 Thr	665 Val Pro	Thr Ala Ser	Thr Gly Tyr 715	Asp Lys 700 Gly	His 685 Tyr)	670 i Ile i Leu r Arg	Ser Leu	Pro Asp Gly 720
Ala Gl 69 His As	675 y Ala 0 p Val	660 Lys	Phe Gly	Gly Lys Arg 710	Asp 695	Ser 680 Thr	665 Val Pro	Thr Ala Ser	Thr Gly Tyr 715	Asp Lys 700 Gly	His 685 Tyr)	670 i Ile i Leu r Arg	Ser Leu	Pro Asp Gly 720 Lys
Ala Gl; 69 His As 705	675 y Ala 0 p Val	660 Lys Ile Pro	Phe Gly Ile Met	Gly Lys 710 Val	Asp 695 Glu	Ser 680 Thr Phe	665 Val Pro	Thr Ala Ser Phe	Thr Gly Tyr 715	Asp 700 Gly	685 Fyr Ser	670 File Leu Arg	Ser Leu Arg Arg 735	Pro Asp Gly 720 Lys

Thr Glu Glu Ile Met Pro Ile Tyr Asp Ala Ala Met Arg Tyr Lys Glu
755 760 765

Asn Gly Thr Gly Leu Ala Val Leu Ala Gly Asn Asp Tyr Gly Met Gly
770 775 780

Ser Ser Arg Asp Trp Ala Ala Lys Gly Thr Asn Leu Leu Gly Val Lys
785 790 795 800

Thr Val Ile Ala Gln Ser Tyr Glu Arg Ile His Arg Ser Asn Leu Val 805 810 815

Met Met Gly Val Leu Pro Leu Gln Phe Lys Gln Gly Glu Ser Ala Asp
820 825 830

Ser Leu Gly Leu Glu Gly Lys Glu Glu Ile Ser Val Asp Ile Asp Glu 835 840 845

Asn Val Lys Pro His Asp Leu Val Thr Val His Ala Lys Lys Glu Asn 850 855 860

Gly Glu Val Val Asp Phe Glu Ala Met Val Arg Phe Asp Ser Leu Val 865 870 875 880

Glu Leu Asp Tyr Tyr Arg His Gly Gly Ile Leu Gln Net Val Leu Arg

885 890 895

Asn Lys Leu Ala Gln

900 .

[0095]

<210> 29

<211> 3006

<212> DNA

(213) Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221> CDS

<222> (328)..(2514)

<400>																
gtcgac																
ttctcc	tcc	cc t	gggt	gaac	a gg	tgcc	acaa	ccc	cgtc	cca :	acag	gcac	ac c	tacc	actgg	120
atcgcc	gge	gg a	gagc	agca	t gg	tcac	acgc	ctg	cggc	gtg	ccct	ggtg	aa g	gatc	acggc	180
ctggac	aga	at-c	gcag	gtgg	c-at	tcat	gggt	tat	tgga	ggc-	aggg	agtg	gc- c	atga	ggggt	240
tgatat	cgc	ct t	ccct	gagg	g tc	cgca	ggcg	tgc	ctca	ссс	tgta	ttct	tg a	tagt	tgaac	300
aaaaga	igCo	cc a	cata	acaa	g ga	gact	c at	g gc	t aa	g at	c at	c tg	g ac	с сд	c acc	354
							Μe	t Al	a Ly	s II	€ II	εTr	p Th	r Ar	g Thr	
								1				5				
gac ga	aa g	gca	ccg	ctg	ctc	gcg	acc	tac	tcg	ctg	aag	ccg	gtc	gtc	gag	402
Asp G	lu .	Ala	Pro	Leu	Leu	Ala	Thr	Tyr	Ser	Leu	Lys	Pro	Val	Val	Glu	
10					15					20					25	
gct ti	tc	gcc	gcc	acc	gcg	ggC	atc	gag	gtg	gag	acc	cgc	gat	atc	tct	450
Ala Pl																
				30					35					40		
ctc g	cc	ggt	cgc	atc	ctc	gca	cag	ttc	gcg	gac	cag	ctc	ссс	gag	gag	498
Leu A	la	Gly	Arg	Ile	Leu	Ala	Gln	Phe	Ala	Asp	Gln	Leu	Pro	Glu	Glu	
			45					50					55			
cag a	ag	gtc	tcc	gac	gcc	ctc	gcc	gag	ctc	ggC	gaa	ctg	gct	aag	acc	546
Gln L																
		60				-	~65		-			-70				
ccc g	aa	gcc	aac	atc	atc	aag	ctt	ccc	aac	atc	tcc	gca	tcc	gta	ccg	594
Pro G																
	7 5					80					85					
cag C			gct	gcc	gta	aag	gaa	ctg	cag	gaa	cag	ggc	tac	gac	ctg	642
Gln L																
90		•			95					100					105	

ccc gag tac gag gat gcc aag gac cgc tac gcc gct gtc atc ggc tcc 690

Pro	Glu	Tyr	Glu	Asp	Ala	Lys	Asp	Arg	Tyr	Ala	Ala	Val	Ile	Gly	Ser	
				110					115					120		
aac	gtc	aac	ccg	gtc	ctg	cgc	gag	ggc	aac	tcc	gac	cgc	cgc	gca	ccg	738
Asn	Va J	Asn	Pro	Va 1	Leu	Arg	Glu	Gly	Asn	Ser	Asp	- Ars	Arg	Ala	Pro	
			125					130			-		135			
gtg	gcc	gtg	aag	aac	ttc	gtg	aag	aag	ttc	ccc	cac	cgc	atg	ggc	gag	786
Val	Ala	Val	Lys	Asn	Phe	Val	Lys	Lys	Phe	Pro	His	Arg	Met	Gly	Glu	
-	٠	140					145					150				
ígg	· CO	gec	gac	tcc	aag	acc	aac	gtt	gcc	acc	atg	ggi	gcc	gac	gac	834
Trp	Ser	Ala	Asp	Ser	Lys	Thr	Asn	Val	Ala	Thr	Met	Gly	Ala	Asp	Asp	
-	155				· · ·	160					165	-				
ttc	cgc	agc	aat	gag	aag	tcc	gtg	atc	atg	gac	gag	gcc	gac	acc	gtg	882
Phe	Arg	Ser	Asn	Glu	Lys	Ser	Val	Ile	Met	Asp	Glu	Ala	Asp	Thr	Val	
170					175					180					185	
gtg	atc	aag	cat	gtc	gcc	gcc	gac	ggc	acc	gag	acc	gtg	ctc	aag	gac	930
Val	He	Lys	His	Val	Ala	Ala	Asp	Gly	Thr	Glu	Thr	Val	Leu	Lys	Asp	
•				190					195					200		
agc	ctc	ссс	ctg	ctc	aag	ggt	gag	gtc	atc	gac	ggc	acc	ttc	atc	tcc	978
Ser	Leu	Pro	Leu	Leu	Lys	Gly	Glu	Val	Ile	Asp	Gly	Thr	Phe	Ile	Ser	
			205	-	•			210	-				215			
gcc	aag	gca	ctg	gac	gcc	ttc	ctg	ctc	gac	cag	gtc	aaa	cgc	gcc	aag	1026
Ala	Lys	Ala	Leu	Asp	Ala	Phe	Leu	Leu	Asp	Gln	Val	Lys	Arg	Ala	Lys	•
		220					225					230				
gag	gag	ggc	atc	ctc	ttc	tcc	gcc	cac	atg	aag	gcc	acc	atg	atg	aag	1074
Glu	Glu	Gly	Ile	Leu	Phe	Ser	Ala	His	Met	Lys	Ala	Thr	Met	Met	Lys	
	235					240					245					•
gtc	tcc	gac	ccg	atc	atc	ttc	ggc	cac	atc	gtc	cgc	gcc	tac	ttc	gcc	1122
Val	Ser	Asp	Pr	Ile	Ile	Phe	Gly	His	Ile	Val	Arg	Ala	Tyr	Phe	Ala	
250					255					260					265	

gat	gtc	tac	gca	cag	tac	ggt	gag	cag	ctg	ctc	gcc	gcc	ggc	ctc	aac	1170
Asp	Val	Tyr	Ala	Gln	Tyr	Gly	Glu	Gln	Leu	Leu	Ala	Ala	Gly	Leu	Asn	
				270					275					280		
ggt	gag	aac	ggt	ctc	gcc	gcc	atc	tac	gcc	ggc	ctg	gac	aag	ctg	gac.	1218
Gly	Glu	Asn	Gly	Leu	Ala	Ala	Ile	Tyr	Ala	Gly	Leu	Asp	Lys	Leu	Asp	
			285					290					295		-	
aac	ggt	gcc	gag	atc	aag	gca	gcc	ttc	gac	aag	ggc	ctg	gaa	gag	ggc	1266
Aşņ	Gly	Ala	Glu	Ile	Lys	Ala	Ala	Phe	Asp	Lys	Gly	Leu	Glu	Glu	Gly	
1.2	2.83						305					310				
ссс	gac	ctg	gcc	atg	gtg	aac	tcc	gcc	aag	ggc	atc	acc	aac	ctg	cat	1314
Pro	Asp	Leu	Ala	Met	Val	Asn	Ser	Ala	Lys	G1y	Ile	Thṛ	Asn	Leu	His	
	315					320					325					
gtg	ссс	tcc	gat	-gtc	-atc	atc	gac	gcc	-tcc	-atg	·ccc	-gcc	atg	atc	cgc	1362
Val	Pro	Ser	Asp	Val	Ile	Ile	Asp	Ala	Ser	Met	Pro	Ala	Met	Ile	Arg	
330					335					340					345	
acc	tcc	ggc	aag	atg	tgg	aac	aag	gac	gac	cag	acc	cag	gat	gcc	ctg	1410
Thr	Ser	Gly	Lys	Met	Trp	Asn	Lys	Asp	Asp	Gln	Thr	Gln	Asp	Ala	Leu	
				350					355					360		
gct	gtc	atc	ccg	gac	tcc	tcc	tac	gcc	ggt	gtc	tac	cag	acc	gtc	atc	1458
Ala	Val	Ile	Pro	Asp	Ser	Ser	Tyr	Ala	Gly	Val	Tyr	Gln	Thr	Val	Ile	
			365					370					375	i		
gag	gac	tgc	cgc	aag	aat	ggC	gcc	ttc	gat	ссв	acc	acc	ate	ggc	acc	1506
Glu	Asp	Cys	Arg	Lys	Asn	Gly	Ala	Phe	Asp	Pro	Thr	Thi	. Met	t Gly	Thr	
		380					385					390)			
gto	ccc	aac	gtc	ggt	ctg	atg	gca	cag	aag	gco	gag	gag	g tac	c gg(tcc	1554
Val	Pro	Àsn	Val	Gly	Leu	Met	^ A l a	Gln	Lys	s Ala	Glu	ı Glı	u Ty	r Gly	y Ser	
	395					400					405	5				
cac	gac	aag	acc	ttc	cgt	ato	gag	gcc	gao	ggo	aag	ggt	a ca	ggto	cgtc	1602
Uic	Acn	Ive	Thr	Phe	Arg	Tle	Glu	. Ala	ASI	Gly	y Lys	s Va	1 G1:	n Va	l Val	

410					415					420					425	
gcc	tcc	aac	ggt	gat	gtc	ctc	atc	gag	cac	gac	gtg	gag	aag	ggc	gac	1650
Ala	Ser	Asn	Gly	Asp	Val	Leu	Ile	Glu	His	Asp	Val	Glu	Lys	Gly	Asp	
, .				430					435					440		
atc	tgg	cgc	gcc	tgc	cag	acc	aag	gac	gcc	ccg	atc	cag	gac	tgg	gtc	1698
 -I le	Trp	Arg	-A-la	-Cys	-G-l n	Th r	-Ly s	Asp	-A-l·a-	-Pro	I-le	-Gln	-Asp	-Trp	-Val	
			445					450					455			
aag	ctg	gct	gtc	aac	cgc	gca	cgt	ctc	tcc	ggc	atg	ссс	gct	gtg	ttc	1746
Lys	Leu	Ala	Val	Asn	Arg	Ala	Arg	Leu	Ser	Gly	M€t	Pro	Ala	Val	Phe	
		460					465					470				
tgg	ctg	gat	ссс	gcc	cgc	gca	cac	gac	cgc	aac	ctg	acc	aca	ctg	gtg	1794
Trp	Leu	Asp	Pro	Ala	Arg	Ala	His	Asp	Arg	Asn	Leu	Thr	Thr	Leu	Val	
	475					480					485					
gag	aag	tac	ctg	gca	gac	cac	gac	acc	gag	ggc	ctg	gac	atc	cag	atc	1842
G1u	Lys	Tyr	Leu	Ala	Asp	His	Asp	Thr	Glu	Gly	Leu	Asp	Ile	Gln	Ile	
490					495					500					505	
ctc	tcc	ccc	gtc	gag	gcc	acc	cag	cac	gcc	atc	gac	cgc	atc	cgc	cgc	1890
Leu	Ser	Pro	Val	Glu	Ala	Thr	Gln	His	Ala	Ile	Asp	Arg	Ile	Arg	Arg	
				510					515					520		
ggc	gag	gac	acc	atc	tcc	gtc	acc	ggt	aac	gtc	ctg	cgt	gac	tac	aac	1938
Gly	Glu	Asp	Thr	Ile	Ser	Val	Thr	Gly	Asn	Val	Leu	Arg	Asp	Tyr	Asn	
			525					530					535			
acc	gac	ctc	ttc	ccg	atc	ctc	gag	ctg	ggc	acc	tcc	gcc	aag	atg	ctc	1986
Thr	Asp	Leu	Phe	Pro	Ile	Leu	Glu	Leu	Gly	Thr	Ser	Ala	Lys	Met	Leu	
		540		•			545					550				
tcc	gtc	gtg	-cca-	ctg	atg	gcc	ggc	ggt	gga	ctc	ttc	gag	acc	ggt	gcc	2034
Ser	Val	Val	Pr	Leu	Met	Ala	Gly	Gly	Gly	Leu	Phe	Glu	Thr	Gly	Ala	
	555					560					565					
ggt	ggc	tcc	gCC	ccg	aag	cac	gtc	cag	cag	gtc	atc	gag	gaa	aac	cac	2082

Gly	Gly	Ser	Ala	Pro	Lys	His	Val	Gln	Gln	Val	Ile	Glu	Glu	Asn	His	
570					575					580					585	
ctg	cgC	tgg	gat	tcc	ctc	ggt	gag	ttc	ctg	gcc	ctg	gcc	gag	tcc	ttc	2130
Leu	Arg	Trp	Asp	Ser	Leu	Gly	Glu	Phe	Leu	Ala	Leu	Ala	Glu	Ser	Phe	
				590					595					600		
-cgc-	-cac-	-gag-	-ctc-	-aac-	-acc-	-egc-	-aac-	-aac-	-acc-	-aag-	gcc-	gg t-	-gtc	-c-tc	-gcc	2178
						Arg										
			605					610					615			
 gat	gCC	ctg	gac	cgt	gcg	acc	gag	aag	ctc	ctc	aac	gag	gag	333	tcc	2226
						Thr										
- •		620	_				625					630		٠.	•	
CCg	tcc		aag	gtc	ggc	gag	atc	gac	aac	cgt	ggt	tcc	cac	ttc	tgg	2274
															Trp	
•••	635					640					645					,
ctg		acc	tac	tgg	gcc	gat	gaa	ctg	gcc	aac	cag	acc	gag	gac	gcc	2322
															Ala	
650			-		655					660					665	
	ctg	gct	gag	acc	ttc	gcc	cct	gtc	gcc	gag	gcc	ctg	aac	aac	cag	2370
															ı Gln	
				670					675					680		
gct	gCC	gac	atc	gac	gca	ı gca	ctc	atc	ggt	gag	cag	ggC	aag	g CC1	t gtc	2418
															o Val	•
Д			685		• .			690			,		695	•		
gar	cte	, ggt			tac	c gca	ccc	tcc	gat	gag	aag	acc	tc	c gc	g atc	2466
															a Ile	
иор	LCC	700		, - 3,-			705	•				710		•		• • • •
ata	r car			r gCC	gC2	a tto			ato	ato	gac	c tco	ct	g aa	g aag	2514
															s Lys	
net	. Ale 715		,			720					725					
	110	,														



taaccccttc teeggageeg acageegaeg geeaegetee eeegeeaeg ggggategtg 2574
geegteggee gtttetggea etggagtgaa caetteggtg ataatggtga gatgaacage 2634
ccccgtgtee eegeeateet gteegeegtt teegeegtgg gtetgatege tgegetggge 2694
acccccgttg eegtegeaga caecateaee geggacaeeg acegggaaae etgegtggee 2754
ageeagaatg acaacteeag egtgateagg ttetgggatg acetggagge egatgteegt 2814
gageagegee tgaeegaaet ggatgeaeag gaeeeeggee teaagaaega eategaggee 2874
tteategeeg aggaeeeggt ageeeeetee geageegate teeagageeg getggatgea 2934
aatgaegeeg gtgagggeet ggeeatgetg etaeetgaat eeegeaeeg 2994
gtggaeetge ag

[0096]

<210> 30

<211> 729

<212> PRT

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<400> 30

Met Ala Lys Ile Ile Trp Thr Arg Thr Asp Glu Ala Pro Leu Leu Ala

1 5 10 15

Thr Tyr Ser Leu Lys Pro Val Val Glu Ala Phe Ala Ala Thr Ala Gly

20 25 30

Ile Glu Val Glu Thr Arg Asp Ile Ser Leu Ala Gly Arg Ile Leu Ala

35 · 40 45

Gln Phe Ala Asp Gln Leu Pro Glu Glu Gln Lys Val Ser Asp Ala Leu

50 55 60

Ala Glu Leu Gly Glu Leu Ala Lys Thr Pro Glu Ala Asn Ile Ile Lys

65 70 75 80

Leu Pro Asn Ile Ser Ala Ser Val Pro Gln Leu Lys Ala Ala Val Lys

85 90 95

Glu Leu Gln Glu Gln Gly Tyr Asp Leu Pro Glu Tyr Glu Asp Ala Lys

			100					105					110		
Asp	Arg	Tyr	Ala	Ala	Val	Ile	Gly	Ser	Asn	Val	Asn	Pro	Val	L u	Arg
		115					120					125			
Glu	Gly	Asn	Ser	Asp	Arg	Arg	Ala	Pro	Va 1	Ala	Va 1	Lys	Asn	Phe	Va 1
	130					135				•	140				
Lys	Lys	Phe ⁻	Pro	His	Arg	Met	Gly-	Glu	Trp	Ser	∆la	Asp-	-Ser	Lys	Thr
145					150					155					160
Asn	Val	Ala	Thr	Met	Gly	Ala	Asp	Asp	Phe	Arg	Ser	Asn	Glu	Lys	Ser
				165		,			170					175	
Val	Ile	Met	Asp	Glu	Ala	Asp	Thr	Val	Val	Ile	Lys	His	Val	Ala	Ala
			180		٠			185					190		
Asp					Val										
Glu	Val	Ile	Asp	Gly	Thr	Phe	He	Ser	Ala	Lys	Ala	Leu	Asp	Ala	Phe
	210					215					220				
Leu	Leu	Asp	Gln	Val	Lys	Arg	Ala	Lys	Glu		Gly	Ile	Leu	Phe	
225					230					235					240
Ala	His	Met	Lys	Ala	Thr	Met	Met	Lys		Ser	Asp	Pro	He		Phe
				245					250					255	~1
Gly	His	Ile	Val	Arg	Ala	Tyr	Phe			Val	Tyr	Ala			Gly
			260					265				1	270		41-
Glu	Gln	Leu	Leu	Ala	Ala	Gly			Gly	Glu	Asn			Ala	Ala
	•	275					280		_	~1	. 1	285		. 1	410
Ile	Tyr	Ala	Gly	Leu	Asp			Asp	Asn	Gly			llie	: Lys	Ala
	290					295					300		. W - 4	1	1
Ala	Phe	Asp	Lys	Gly			Glu	Gly	Pro			AIS	ı Mei	, vai	Asn
305					310		_		,, , •	315			17-1	т 1 -	320
Ser	Ala	Lys	Gly			Asn	Leu	His			ser	AS	y al		lle
				325	i				330)				335)

Asp	Ala	Ser	Met	Pro	Ala	Met	Ile	Arg	Thr	Ser	Gly	Lys	Met	Trp	Asn
			340					345					350		
Lys	Asp	Asp	Gln	Thr	Gln	Asp	Ala	Leu	Ala	Val	Ile	Pro	Asp	Ser	Ser
		355					360					365			
Tyr	Ala	Gly	Val	Tyr	Gln	Thr	Val	Ile	Glu	Asp	Cys	Arg	Lys	Asn	Gly
	370					375		 .			380	<u> </u>	-		
Ala	Phe	Asp	Pro	Thr	Thr	Met	Gly	Thr	Val	Pro	Asn	Va l	Gly	Leu	Met
385					390					395			•		400
Ala	Gin	Lys	Ala	Glu	Glu	Tyr	Gly	Ser	His	Asp	Ĺуs	Thr	Pne	Arg	ÌΙε
				405					410					415	
Glu	Ala	Asp	Gly	Lys	Val	Gln	Val	Val	Ala	Ser	Asn	Gly	Asp	Val	Leu
			420					425					430		
Ile	Glu	His	Asp	Val	Glu	Lys	Gly	Asp	Ile	Trp	Arg	Ala	Cys	Gln	Thr
		435					440					445			
Lys	Asp	Ala	Pro	Ile	Gln	Asp	Trp	Val	Lys	Leu	Ala	Val	Asn	Arg	Ala
	450					455					460				
Arg	Leu	Ser	Gly	Met	Pro	Ala	Val	Phe	Trp	Leu	Asp	Pro	Ala	Arg	Ala
465					470					475					480
His	Asp	Arg	Asn	Leu	Thr	Thr	Leu	Val	Glu	Lys	Tyr	Leu	Ala	Asp	His
				485					490					495	
Asp	Thr	Glu	Gly	Leu	Asp	Ile	Gln	Ile	Leu	Ser	Pro	Val	Glu	Ala	Thr
		٠	500					505					510	•	
Gln	His	Ala	Ile	Asp	Arg.	Ile	Arg	Arg	Gly	Glu	Asp	Thr	Ile	Ser	Va l
		515					520					525			
Thr	Gly	Asn	Val	Leu	Arg	Asp	Tyr	Asn	Thr	Asp	Leu	Phe	Pro	I,le	Leu
	530					535					540				
Glu	Leu	Gly	Thr	Ser	Ala	Lys	Net	Leu	Ser	Val	Val	Pr	Leu	Met	Ala
545					550					555					560
Gly	Gly	Gly	Leu	Phe	Glu	Thr	Gly	Ala	Gly	Gly	Ser	Ala	Pr	Lys	His

				565					570					575	
Val	Gln	Gln	Val	Ile	Glu	Glu	Asn	His	Leu	Arg	Trp	Àsp	Ser	Leu	Gly
			580					585					590		
Glu	Phe	Leu	Ala	Leu	Ala	Glu	Ser	Phe	Arg	His	Glu	Leu	Asn	Thr	Arg
		595					600					605			
 Asn	Asn	Thr	-Lys-	- <u>A</u> -1 a-	-Gl·y-	-Va·l-	Leu-	-A-l·a-	-Asp-	- <u>A</u> -l·a-	-Leu-	-Asp	Arg	·A-l·a-	-Thr
	610					615					620				
Glu	Lys	Leu	Leu	Asn	Glu	Glu	Lys	Ser	Pro	Ser	Arg	Lys	Val	Gly	Glu
625					630			•		635					640
Ile	Asp	Asn	Arg	Gly	Ser	His	Phe	Trp	Leu	Ala	Thr	Tyr	Trp	Ala	Asp
				645				-	650					655	
Glu	Leu	Ala	Asn	Gln	Thr	Glu	Asp	Ala	Glu	Leu	Ala	Glu	Thr	Phe	Ala
			660	-				665	~ .		-		670		
Pro	Val	Ala	Glu	Ala	Leu	Asn	Asn	Gln	Ala	Ala	Asp	Ile	Asp	Ala	Ala
		675	•				680					685			
Leu	Ile	Gly	Glu	Gln	Gly	Lys	Pro	Val	Asp	Leu	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Ala
	690					695					700				•
Pro	Ser	Asp	Glu	Lys	Thr	Ser	Ala	Ile	Met	Arg	Pro	Val	Ala	Ala	Phe
705	j				710	ı				715	i				720
Asn	Glu	ı Ile	Ile	Asp	Ser	Leu	Lys	Lys							
				725	i										
 . [0 0	97]	-												
<2 1	10> 3	31				•									٠
<2 1	11> 2	2322													
	12> 1														
<2 2	13> (Cory	nebad	cteri	ium 1	theri	noami	inoge	enes						
/29	205														

<221> CDS



<222> (806)..(2212)

<400> 31

ggtaccccca cgtaccctag gccatcacag caatttttac atcggatatt ttaggtgtgc 60 tcataacgtc cttatgaatt tcgcagttat tagttattta aatagagaat caaactccga 120 cctagectet_geegatgeta-aaagteaget-gacecettgg-ggegetteat-ttgaaactge 180 gaccaagete atgaatgege gaaageattt ceattataag ggtaagetgt aagaatagtg 240 ggagaaaatg ttcagtcgtg ttctaactca cttgagaaat tccatttttc tgggcttctc 300 tcaaatagat taagtggccc gtatgcigga ttictagaat atttagaagc gcgccaactc 360 atgattatgt attgtataag cctcaaagac cgaatagatt actaacattt aagtggacca 420 gagcgttaga agctttgtag agtgctcatt ccttgctgac ggcaagggtt tcctaccatg 480 agatagatcg gcagatagtt ggtttgtaaa aatttttaag gacggtccgc aatgtcaatt 540 cttgaacaga tcatcttctt catcaacacc atcttgggtt atggtctgca cgctggttct 600 tecgetteea geaacettte teacaegate ggeetgttet aggeetaatt ggtaataagg 660 ctgtgtaaca gtcgcccgcg tgattgtgtc tttttaggcg cccgcgcggg cgattttcgg 720 ttttcatctt ttttaaattg agtttggaag atcaagtgcc cccggatgca cgacaatgct 780 atgccgaaca cgtattgttg aaatc gtg act gaa cat tat gac gta gta gta 832 Val Thr Glu His Tyr Asp Val Val

ctc gga gct ggc ccc ggt ggc tat gtc tcc gcc atc cgc gcc gcg cag 880

Leu Gly Ala Gly Pro Gly Gly Tyr Val Ser Ala Ile Arg Ala Ala Gln

10 15 20 25

ctc ggt aag aaa gtt gcg gtt atc gag aag cag tac tgg gga ggt gtc 928

Leu Gly Lys Lys Val Ala Val Ile Glu Lys Gln Tyr Trp Gly Gly Val

30 35 40

tgc ctg aat gtg ggt tgt atc cca tct aag gcg ttg atc aag aac gct 976 Cys Leu Asn Val Gly Cys Ile Pro Ser Lys Ala Leu Ile Lys Asn Ala

50

45

gag atc gcc cac atc ttc aac cat gag aag acc ttc ggc atc aac 1024

55

Glu	Ile	Ala	His	Ile	Phe	Asn	His	Glu	Lys	Lys	Thr	Phe	Gly	Ile	Asn	
		60	•				65					70				
ggc	gag	gtc	acc	ttc	aac	tac	gag	gat	gcc	cac	aag	cgt	tcc	cgt	ggt	1072
Gly	Glu	Va 1	Thr	Phe	Asn	Tyr	Glu	Asp	Ala	His	Lys	Arg	Ser	Arg	Gly	
•••	75					80					85					
gtc	tcc	gac	aag	atc	gtc	ggc	ggt	gtt	cac	tac	·ttg	atg	aag	aag	aac	1120
Val	Ser	Asp	Lys	He	Val	Gly	Gly	Val	His	Tyr	Leu	Met	Lys	Lys	Asn	
90					95					100			-		105	
aag	atc	acc	gag	atc	gac	ggt	ttc	ggc	acc	ttc	aag	jsg	gcc	aag	acc	1168
Lys	Ile	Thr	Glu	Ile	Asp	Gly	Phe	Gly	Thr	Phe	Lys	Asp	Ala	Lys	Thr	
			٠	110					115					120		
atc	gag	gtg	acc	gat	ggt	aag	gat	gcc	ggc	aag	acc	gtc	acc	ttc	gat	1216
Ile	Glu	Val	Thr	Asp	Gly	Lys	Asp	Ala	Gly	Lys	Thr	Val	Thr	Phe	Asp	
			125					130					135			
gac	tgc	atc	atc	gcc	acc	ggt	tcc	gtg	gtc	aac	tcc	ctc	cgt	ggt	gtt	1264
Asp	Cys	Ile	Ile	Δla	Thr	Gly	Ser	Val	Val	Asn	Ser	Leu	Arg	Gly	Val	
		140)				145	I		•		150				
gag	ttc	tcc	gag	aac	gtg	gtc	tcc	tac	gag	gag	cag	atc	cto	aac	ccg	1312
Glu	Phe	Ser	Glu	Asn	Val	Val	Ser	Tyr	Glu	Glu	Gln	Ile	Lev	ı Asr	Pro	
	155					160				•	165	5 .				
gtg	gcg	cct	aag	aag	atg	gtc	ato	gto	ggt	ggo	ggo	gcc	ato	ggt	atg	1360
Val	Ala	Pro	Lys	Lys	Met	Val	Ιlε	yal	Gly	/ G13	y Gly	y Ala	Ile	e Gly	y Met	
170	1		•		175					180).				185	٠
gaa	tto	gc	tac	gt1	ctg	ggc	aac	tac	gg1	gtg	g ga	c gta	ace	cte	c atc	1408
Glu	Phe	Ala	a Tyr	Val	Lev	ı G13	/ Asi	туі	r Gly	y Va	l Ası	yal	Th	r Le	u Ile	
			•	190)				195	5				20	0 -	
gag	tto	atı	g gac	cg(gtt	cte	CC	g aa	c gag	g ga	t cc	a gag	ggt	g tc	c aag	1456
Glu	ı Phe	e Me	t Asp	Arg	y Val	Leu	ı Pr	o Ası	n Glu	u As	p Pr	o Gli	ı Va	l Se	r Lys	
			205	5.				21	0				21	5		

gtt	atc	gcc	aag	gcc	tac	aag	aag	atg	ggc	atc	aag	ctc	ctc	ccg	ggc	1504
Val	He	Ala	Lys	Ala	Tyr	Lys	Lys	Met	Gly	Ile	Lys	L u	Leu	Pro	Gly	
		220					225					230				
cac	gca	acc	acc	gcg	gtg	cgc	gac	aat	ggc	gat	tcc	gtt	gag	gtc	gat.	1552
His	Ala	Thr	Thr	Ala	Val	Arg	Asp	Asn	Gly	Asp	Ser	Val	Glu	Val	Asp	
 - 	235		· -			240					-245					
tac	cag	aag	aag	ggc	tcg	gac	aag	acc	gag	acc	atc	acc	gtc	gac	cgt	1600
Tyr	Gln	Lys	Lys	Gly	Ser	Asp	Lys	Thr	Glu	Thr	Ile	Thr	Val	Asp	Arg	
250					255					260					265	
gtt	ctt	atc	tcc	gtc	ggc	ttc	CgC	cca	cgc	gtc	gag	ggc	ttc	ggc	ctg	1648
Val	Leu	Ile	Ser	Val	Gly	Phe	Arg	Pro	Arg	Val	Glu	Gly	Phe	Gly	Leu	
				270					275					280		
gag	aac	acc.	ggc	gtc	aag-	ctc	-acc	gaa	cgc	ggt	gcc	atc	gac	att	gat	1696
Glu	Asn	Thr	Gly	Val	Lys	Leu	Thr	Glu	Arg	Gly	Ala	Ile	Asp	I.le	Asp	
			285					290					295			
gag	cat	atg	cgc	acc	aac	gtc	gac	ggc	atc	tac	gcc	atc	ggt	gac	gtc	1744
Glu	His	Met	Arg	Thr	Asn	Val	Asp	Gly	Ile	Tyr	Ala	Ile	Gly	Asp	Val	
		300					305					310				
acc	gcc	aag	ctg	cag	ctg	gca	cac	gtc	gcc	gag	gca	cag	ggc	att	gtc	1792
Thr	Ala	Lys	Leu	Gln	Leu	Ala	His	Val	A·la	Glu	Ala	Gln	Gly	Ile	Val	
	315					320	•				325					
gcc	gcc	gag	aca	ctc	gcc	ggc	gca	gaa	acc	cag	acc	ctg	ggc	gac	tac	1840
Ala	Ala	Glu	Thr	Leu	Ala	Gly	Ala	Glu	Thr	Gln	Thr	Leu	Gly	Asp	Tyr	
330					335					340					345	
atg	atg	atg	ccg	cgt	gcc	açc	ttc	tgc	aac	cca	cag	gtt	gcc	tcc	ttc	1888
Met	Met	Met	Pro	Arg	Ala	Thr	Phe	Cys	Asn	Pro	Gln	Val	Ala	Ser	Phe	
				350					355					360		
ggt	tac	acc	gag	gag	cag	gcc	aag	gag	aag	tgg	ccg	gat	cga	gag	atc	1936
Gly	Tyr	Thr	Glu	Glu	Gln	Ala	Lys	Glu	Lys	Trp	Pro	Asp	Arg	Glu	Ile	

365		370	375	
aag gtg tcc tcc	ttc ccg ttc tcc	gcg aac ggc a	ag gcc gtc ggc	ctg 1984
Lys Val Ser Ser	Phe Pro Phe Ser	Ala Asn Gly L	ys Ala Val Gly	Leu
380	385		390 ,	
gct gag acc gat	ggt ttc gcc aag	atc gtc gcc g	ac gct gag ttc	ggt 2032
Ala Glu Thr Asp	Gl y Phe Ala -Lys	-I-le-Va l-Al a-A	sp-Ala-Glu-Phe-	G1·y
395	400	4	105	
gaa ctg ctg ggt	ggc cac att gtc	ggt gcc aac g	cc tcc gag ctg	ctc 2080
Glu Leu Leu Gly	Gly His lle Val	Gly Ala Asn A	la Ser Glu Leu	Leu
410	415	420		425
aac gag ctg gtg	ctg gcc cag aac	tgg gat ctc a	acc acc gag gag	atc 2128
Asn Glu Leu Val	Leu Ala Gln Asn	Trp Asp Leu]	Thr Glu Glu	Ile
-·	430	435	440	
agc cgc agc gtc	cac atc cac ccg	acc ctg tcg g	gag gct gtc aag	gaa 2176
Ser Arg Ser Val	His Ile His Pro	Thr Leu Ser (Glu Ala Val Lys	Glu
445		450	455	
gct gcc cac ggc	gtc aac ggc cad	c atg atc aac	ttc taaatcccgt	2222
Ala Ala His Gly	Val Asn Gly His	s Met Ile Asn 1	Phe	
460	465			
cagacaaatg caaa	tecect cacegatg	gc atatcggtga	ggggattttc tcat	gcacgt 2282
aaaatcataa tcca	tggcaa ggaaagtc	ga caacagcgcc		2322
[0098]			•	
<210> 32 -	-	•		
<211> 469				
<212> PRT	•			: ,
<213> Corynebac	cterium thermoam	inogenes	-	•

⟨400⟩ 32

Val Thr Glu His Tyr Asp Val Val Leu Gly Ala Gly Pro Gly Gly

1				5	j .				10)				15	
Tyr	Val	Ser	Ala	Ile	Arg	Ala	Ala	Gln	Leu	Gly	Lys	Lys	Val	Ala	Va]
			20)				25	i				30		
]]e	Glu	Lys	GIn	Tyr	Trp	Gly	Gly	Val	Cys	Leu	Asn	Va]	Gly	Cys	He
		35					40)				45			
Pro	Ser	Lys	Ala	Leu	Ile	Lys	Asn	Ala	Glu	Ile	Ala	His	Ile	Phe	Asn
	50					5 5					60				
His	Glu	Lys	Lys	Thr	Phe	Gly	Ile	Asn	Gly	Glu	Va 1	Thr	Phe	Asn	Tyr
65					70				•	75					80
Glu	Asp	Ala	His	Lys	Arg	Ser	Arg	Gly	Val	Ser	Asp	Lys	Ile	Val	Gly
				8 5					90					95	
Gly	Val	His	Tyr	Leu	Met	Lys	Lys	Asn	Lys	Ile	Thr	Glu	Ile	Asp	Gly
			100					105	•				110		
Phe	Gly	Thr	Phe	Lys	Asp	Ala	Lys	Thr	Ile	Glu	Val	Thr	Asp	Gly	Lys
		115					120					125			
Asp		Gly	Lys	Thr	Val	Thr	Phe	Asp	Asp	Cys	Ile	Ile	Ala	Thr	Gly
	130					135					140				
	Val	Val	Asn	Ser	Leu	Arg	Gly	Val	Glu	Phe	Ser	Glu	Asn	Val	Val
145					150					155					160
Ser	Tyr	Glu	Glu		He	Leu	Asn	Pro	Val	Ala	Pro	Lys	Lys	Met	Val
				165					170					175	
Ile	Val	Gly		Gly	Ala	Ile	Gly		Glu	Phe	Ala	Tyr	Val	Leu	Gly
			180					185					190		
Asn	Tyr		۷al	Asp	Val	Thr	Leu	Ile	Glu	Phe	Met	Asp	Arg	Val	Leu
		195					200					205			
Pro		Glu	Asp	Pr	Glu		Ser	Lys	Val	Ile	Ala	Lys	Ala	Tyr	Lys
	210					215					220				
	Met	Gly	Ile	Lys	Leu	Leu	Pro	Gly	His	Ala	Thr	Thr	Ala	Val	Arg
225					230					235					240

	Asp	Asn	Gly	Asp	Ser	Val	Glu	Val	Asp	Tyr	Gln	Lys	Lys	Gly	Ser	Asp
					245					250					255	
	Lys	Thr	Glu	Thr	Ile	Thr	Va 1	Asp	Arg	Va1	Leu	Ile	Ser	Val	Gly	Phe
				260					265					270		
•	Arg	Pro	Arg	Val	Glu	Gly	Phe	Gly	Leu	Glu	Asn	Thr	Gly	Val	Lys	Leu
			275			<u> </u>	. 	-280-					-285-			
	Thr	Glu	Arg	Gly	Ala	Ile	Asp	Ile	Asp	Glu	His	Met	Arg	Thr	Asn	Val
		290					295					300				
	Asp	Gly	He	Tyr	Ala	Ιlε	Gly	Asp	Val	Thr	Ala	Lys	Leu	Gln	Leu	Ala
	305					310					315					320
		Val	Ala	Glu	Ala	Gln	Gly	Ile	Val	Ala	Ala	Glu	Thr	Leu	Ala	Gly
					325				•	330					335	
	Ala	Glu	Thr	Gln	Thr	Leu	-G1·y	-Asp	-Tyr	Met	Met	Met	Pro	Arg	Ala	Thr
				340					345					350		
	Phe	Cys	Asn	Pro	Gln	Val	Ala	Ser	Phe	Gly	Tyr	Thr	Glu	Glu	Gln	Ala
			355					360					365			
	Lys	Glu	Lys	Trp	Pro	Asp	Arg	Glu	Ile	Lys	Val	Ser	Ser	Phe	Pro	Phe
		370	;				375					380)			
	Ser	Ala	Asn	Gly	Lys	Ala	Val	Gly	Leu	Ala	Glu	Thr	Asp	Gly	Phe	Ala
	385					390	ı				395	;				400
	Lys	Ile	e Val	Ala	Asp	Ala	Glu	Phe	Gly	Glu	Let	Let	Glz	Gly	His	Ile
					405					410					415	
	Val	Gly	, Ala	ı Asn	Ala	Ser	Glu	Leu	Leu	ı Ası	Gli	ı Leı	ı Val	Let	ı Ala	Gln
				420					425					430		
	Asr	Tri	ASI			Thi	Glu	ı Glu	Ile	e Ser	Arg	g Sei	r Val	l His	s Ile	e His
			435	•		•	•	440					445			
	Pr	Th			Glu	ı Ala	ı Val	Lys	Glu	ı Ala	a Ala	a His	s Gl	y Va	l Ası	n Gly
		450					455					46				
		-10	-													

465

[0099]

<210> 33

<211> 4096

<212> DNA

<213> Corynebacterium thermoaminogenes

<220>

<221>1008 900 0

<222> (250)..(3951)

<400> 33

ccggatcatc gtggttgacg ggggacgtat catcgaggat-ggttcccacg atgaacttct 60 gggagcgaat ggaacctacg caacaatgtg gcatttagta gggtgacagg atattttagg 120 aaagacttgt taccaaaagg tgctaatact ggggtgctag gtccccgcga ccggaaccag 180 cgttacagtg gataaaataa agcccattta gaaccctcaa caagcaagga aaagaggcga 240 gtacctgcc gtg agc agc gct agt act ttc ggc cag aac gcg tgg ctg gtg 291 Val Ser Ser Ala Ser Thr Phe Gly Gln Asn Ala Trp Leu Val

1 5 10

gat gag atg ttc cag cag ttc aag aag gac ccc cag tcc gtg gac aag 339
Asp Glu Met Phe Gln Gln Phe Lys Lys Asp Pro Gln Ser Val Asp Lys

15 20 25 30

gaa tgg aga gag ctc ttc gag tct cag ggg ggt ccc cag gct gaa aag 387 Glu Trp Arg Glu Leu Phe Glu Ser Gln Gly Gly Pro Gln Ala Glu Lys

35 40 45

gct acc ccc gcc acc ccc gaa gcc aag aag gca gct tcg tcg cag tcc 435
Ala Thr Pro Ala Thr Pr Glu Ala Lys Lys Ala Ala Ser Ser Gln Ser

50 55 60

tca act tcc gga cag tcc acc gcc aag gct gcc cct gcc gcc aag acc 483

Ser	Thr	Ser	Gly	Gln	Ser	Thr	Ala	Lys	Ala	Ala	Pro	Ala	Ala	Lys	Thr	
		65					70					7 5				
gca	ccg	gcc	tct	gcg	cca	gcc	aag	gct	gcc	cct	gtt	aag	caa	aac	cag	531
Ala	Pro	Ala	Ser	Ala	Pro	Ala	Lys	Ala	Ala	Pro	Va I	Lys	Gln	Asn	Gln-	
	80		_			85					90					
 gcg	tcc	aag	cct	gcc	aag	aag-	gcc	aag	gag	-tcc-	-ccc	-ctg-	-tcc-	-aag	cca	579
Ala	Ser	Lys	Pro	Ala	Lys	Lys	Ala	Lys	Glu	Ser	Pro	Leu	Ser	Lys	Pro	
95			, .	٠, ,	100			,	٠, ,٠	105					110	
gct	gcc	atg	CCC	gas	. Je	gga	a U3	acc	Peck!	313	agg	ggc	atc	ttc	aag.	627
Ala	Ala	Met	Pro	Glu	Pro	Gly	Thr	Thr	Pro	Leu	Arg	Gly	Ile	Phe	Lys	
				115	• .				120					125		
tcc	atc	gcc	aag	aac	atg	gac	ctc	tcc	ctc	gag	gtg	ccc	acc	gcc	acc	675
Ser	Ile	Ala	Lys	Asn	Met	Asp	Leu	Ser	Leu	Glu	Val	Pro	Thr	Ala	Thr	
			130					135					140			
tcc	gtc	cgc	gac	atg	ссс	gcg	cgc	ctc	atg	ttc	gag	aac	cgc	gcc	atg	723
Ser	Val	Arg	Asp	Met	Pro	Ala	Arg	Leu	Met	Phe	Glu	Asn	Arg	Ala	Met	
		145					150					155				
gtc	aac	gac	cag	ctc	aag	cgc	acc	cgt	ggC	ggC	aag	atc	tcc	ttc	acc	771
Val	Asn	Asp	Gln	Leu	Lys	Arg	Thr	Arg	Gly	Gly	Lys	Ile	Ser	Phe	Thr	
	160)				165		-			170	1				
cac	ato	ato	ggC	tac	gcc	atg	gtg	aag	gct	gtc	atg	gca	cac	ccg	gac	819
His	Ile	Ile	Gly	Tyr	Ala	Met	Val	Lys	Ala	Val	Met	Ala	His	Pro	Asp	
175					180					185	i				190	
atg	aac	aac	tcc	tat	gac	atc	gto	gac	ggc	aag	CCE	tco	cte	ggto	gtc	867
Met	Asn	AST	Ser	Tyr	Asp	Ile	Val	Asp	Gly	Lys	Pro	Ser	Lei	ı Val	Val	
			-	195	-				200)				205	5	
ccg	gag	cac	ato	aac	ctc	ggc	ctg	gcc	atc	gac	cto	ccc	ca	g aag	g gac	915
Pro	Glu	ı His	s Ile	Asn	Leu	Gly	Lu	ı Ala	Ile	. Asp	L	ı Pr	Gli	n Lys	s Asp	
			210)				215	,				220	0		

	ggc	tcc	cgt	gcc	ctc	gtg	gtc	gcc	gcc	atc	aag	gaa	acc	gag	aag	atg	963
	Gly	Ser	Arg	Ala	Leu	Val	Va 1	Ala	Ala	Ile	Lys	Glu	Thr	Glu	Lys	Met	
			225					230					235				
	acc	ttc	tcc	cag	ttc	ctg	gag	gcc	tat	gag	gac	gtt	gtg	gca	cgc	tcc	1011
	Thr	Phe	Ser	Gln	Phe	Leu	Glu	Ala	Tyr	Glu	Asp	Val	Val	Ala	Arg	Ser	
-		⁻ 240					⁻ 245					-250	-	•			
	cgc	gtc	ggc	aag	ctc	acc	atg	gat	gac	tac	cag	ggt	gtc	acc	atc	tcc	1059
	Arg	Val	Gly	Lys	Leu	Thr	Met	Asp	Asp	Tyr	Gln	Gly	Val	Thr	Ile	Ser	
	255					260					265					270	
	ttg	acc	aac	ccg	ggt	ggc	atc	ggt	acc	cgc	cac	tcc	atc	ccg	cgt	ctg	1107
	Leu	Thr	Asn	Pro	Gly	Gly	Ile	Gly	Thr	Arg	His	Ser	Ile	Pro	Arg	Leu	
					275					280					285		
	acc	aag	ggc	cag	ggc	acc	atc	atc	ggt	gtc	ggt	tcc	atg	gac	tac	ccg	1155
	Thr	Lys	Gly	Gln	Gly	Thr	Ile	Ile	Gly	Val	Gly	Ser	Met	Asp	Tyr	Pro	
				290					295					300			
	gcc	gag	ttc	cag	ggt	gcc	tcc	gag	gac	cgt	ctc	gcc	gag	ctc	ggt	gtg	1203
	Ala	Glu	Phe	Gln	Gly	Ala	Ser	Glu	Asp	Arg	Leu	Ala	Glu	Leu	Gly	Val	
			305					310					315				
	ggc	aag	ctc	gtc	acc	atc	acc	tcc	acc	tac	gat	cac	cgc	gtc	atc	cag	1251
	Gly	Lys	Leu	Val	Thr	Ile	Thr	Ser	Thr	Tyr	Asp	His	Arg	Val	Ile	Gln	
		320					325					330					
	ggc	gcg	gaa	tcc	ggt	gag	ttc	ctg	cgc	acc	atg	tcc	cag	ctg	ctc	gtg	1299
	Gly	Ala	Glu	Ser	Gly.	Glu	Phe	Leu	Arg	Thr	Met	Ser	Gln	Leu	Leu	Val.	
	335					340					345					350	
	gac	gat	gcg	ttc.	tgg	gat	cac	atc	ttç	gag	gag	atg	aac	gtt	ccc	tac	1347
	Asp	Asp	Ala	Phe	Trp	Asp	His	Ile	Phe	Glu	Glu	Met	Asn	Val	Pr	Tyr	
					355					360					36 5		
	acc	ccg	atg	cgc	tgg	gca	cag	gac	ctg	ссс	aac	acc	ggt	gtg	gac	aag	1395
	Thr	Pr	Met	Arg	Trp	Ala	Gln	Asp	Leu	Pro	Asn	Thr	Gly	Val	Asp	Lys	

			370					375					380			
aac	acc	cgt	•	atg	cag	ctc	atc	gag	gcc	tac	cgc	tcc	cgc	ggt	cac	1443
									Ala							,
	_	385					390					395		,		
ctc	atc		gac	acc	aac	cca	ctg	ccc	tgg	gtc	cag	ссс	ggC	atg	ссс	1491
-Leu-																
Den	400					405					410					
σtc		gat	cac	cgt	gac		gac	atc	gag	acc	cac	ggC	ctg	acc	ctg	1539
									Glu							
415	110	I			420		•			425					430	
	σat	ctø	gac	cgt		ttc	cac	gtc	ggt	ggt	ttc	ggt	ggc	aag	gag	1587
									Gly							
114	дор								-440-							
acc	ato								cgc	,						1635
									Arg							
1211	not		450					455					460			
ctc	ลลฐ	gtc		tcc	gag	tac	acc	cac	atc	ctc	gac	cgc	gat	gag	cgc	1683
									Ile							
Бой	23-	465				·	470					475				
acc	tgg		cag	gac	CgC	ctc	gag	gcc	ggt	atg	ccc	aag	ccc	acc	gcc	1731
															Ala	
1	480			_ •		485					490					
ተቃርር			aag	tac	atc	ctg	cag	aag	ctc	aac	gcc	gcc	gag	gca	ttc	1779
_															Phe	٠
495		G	2 3-	- 3	500		-	Ū		505					510	
		tto	ctg	Cap			tac	gtc	ggc	•	• •	cgt	tto	tco	ctc	1827
															Leu	
O 10	. дол	1 1.0		515		_, -	_ • •		520		-			525		
gao	ggt	gcc	gag			atc	CCg	ctg			tcc	gcc	ato	gao	acc	1875
0-0	90 "	3	J 0					Ī								

Glu	Gly	Ala	Glu	Ser	Leu	Ile	Pro	Leu	Met	Asp	Ser	Ala	Ile	Asp	Thr	
			530					535					540			
gcc	gca	ggc	cag	ggc	ctt	gac	gag	gtc	gtc	atc	ggc	atg	ссс	cac	cgt	1923
Ala	Ala	Gly	Gln	Gly	Leu	Asp	Glu	Va l	Val	Jle	Gly	Met	Pro	His	Arg	
		545					550					555				
 ggt	cgc	ctc	aac	gtg	ctg	ttc	aac	atc	gtc	ggc	aag	cca-	ctg	gcc	-tcg	1971
Gly	Arg	Leu	Asn	Val	Leu	Phe	Asn	Ile	Val	Gly	Lys	Pro	Leu	Ala	Ser	
٠٠,	560					565					570		•			
atc	ttc	aac	gag	ttc	gag	ggc	cag	atg	gag	cag	ggc	cag	atc	ggi	ggc	2019
[le	Phe	Asn	Glu	Phe	Glu	Gly	Gln	Met	Glu	Gln	Gly	Gln	Ile	Gly	Gly	
575					580					585					590	
tcc	ggt	gac	gtg	aag	tac	cac	ctc	ggt	tcc	gag	ggc	acc	cac	ctg	cag	2067
Ser	Gly	Asp	Val	Lys	Tyr	His	Leu	Gly	Ser	Glu	Gly	Thr	His	Leu	Gln	
				595					600					605		٠
atg	ttc	ggc	gac	ggc	gag	atc	aag	gtc	tcc	ctc	acc	gcc	aac	ссс	tcc	2115
Met	Phe	Gly	Asp	Gly	Glu	Ile	Lys	Val	Ser	Leu	Thr	Ala	Asn	Pro	Ser	
			610					615					620			
cac	ctc	gag	gcc	gtc	aac	ccg	gtc	gtg	gag	ggc	atc	gtc	cgc	gcc	aag	2163
His	Leu	Glu	Ala	Val	Asn	Pro	Val	Val	Glu	Gly	Ile	Val	Arg	Ala	Lys	
		625					630					635				
cag	gac	atc	ctg	gac	aag	ggc	ccg	gac	ggc	tac	acc	gtc	gtc	ccg	ctg	2211
Gln	Asp	Ile	Leu	Asp	Lys	Gly	Pro	Asp	Gly	Tyr	Thr	Val	Val	Pro	Leu	
	640					645					650					
ctg	ctc	cac	ggt	gac	gcc	gcc	ttc	gcc	ggc	ctg	ggc	atc	gtg	ссс	gag	2259
Leu	Leu	His	Gly	Asp	Ala	Ala	Phe	Ala	Gly	Leu	Gly	Ile	Val	Pro	Glu	
655					660					665					670	
acc	atc	aac	ctc	gca	gcc	ctg	cgt	ggt	tac	gat	gtc	ggt	ggc	acc	atc	2307
Thr	Ile	Asn	Leu	Ala	Ala	Leu	Arg	Gly	Tyr	Asp	Val	Gly	Gly	Thr	Ile	
				675					680					685		

cac	atc	gtg	gtc	aac	aac	cag	atc	ggc	ttc	acc	acc	acc	ccg	gac	tcc	2355
His	Ile	Val	Val	Asn	Asn	Gln	Ile	Gly	Phe	Thr	Thr	Thr	Pro	Asp	Ser	
			690					695					700			
agc	cgt	tcc	atg	cac	tac	gcc	acc	gac	tgc	gcc	aag	gcc	ttc	ggt	tgc	2403
Ser	Arg	Ser	Met	His	Tyr	Ala	Thr	Asp	Cys	Ala	Lys	Ala	Phe	Gly	Cys	
		705					710					715				
ccg	gtg	ttc	các	gtc	aac	ggt	gac	gac	ссс	gag	gct	gtg	gtc	tgg	gtc	2451
Pro	Va l	Phe	His	Val	Asn	Gly	Asp	Asp	Pro	Glu	Ala	Va l	Va 1	Trp	Val	
•	720					725		•			730					
ggC	cag	ctg	gcc	acc	gag	tac	cgt	cgc	cgc	ttc	ggC	aag	gat	gtc	ttc	2499
Gly	Gln	Leu	Ala	Thr	Glu	Tyr	Arg	Arg	Arg	Phe	Gly	Lys	Asp	Val	Phe	•
735					740		•			745					750	
atc	gac	ctc	atc	tgc	tac	cgc	ctg	cgc	ggc	cac	aac	gag	gct	gat	gac	2547
														Asp		•
				7 55					760					765		
cca	tcc	atg	acc	cag	ccg	aag	atg	tac	gag	ctg	atc	acc	ggc	cgc	gac	2595
															Asp	
			770					775					780)		
tcc	gtg	cgt	gcc	acc	tac	acc	gag	gac	ctc	ctc	ggc	cgt	ggt	gac	ctc	2643
Ser	Val	Arg	Ala	Thr	Tyr	Thr	Glu	Asp	Leu	Leu	Gly	Arg	G13	y Asp	Leu	
		785					790					795				
tcc	ccc	gag	gac	gcc	gag	gcc	gtt	gtc	cgc	gac	tto	cac	gad	c cag	atg	2691
															Met	
	800					805					810					
gaa			ttc	. aac	gag	gtc	aag	gaa	gcc	ggc	aag	g aag	g cas	g cct	gat	2739
															Asp	•
815			-		820		-			825					830	
		acc	ggC	ato			tco	cag	g gaa	cte	g acc	c cg	t gg	c ct	g gac	2787
															u Asp	
	- -					•										

				835					840					845		
acc	aac	atc	acc	cgc	gag	gaa	ctg	gtc	gaa	ctc	ggc	cag	gcc	ttc	gtc	2835
Thr	Asn	Ile	Thr	Arg	Glu	Glu	Leu	Val	Glu	Leu	Gly	Gln	Ala	Phe	Val	
			850		•			855					860	•		
aac	acc	cca	gag	ggC	ttc	acc	tac	cac	cca	cgt	gtg	gca	ccg	gtg	gcc	2883
Asr	Thr	Pro	Glu	Gly	Phe	Thr	Tyr	His	Pro	Arg	Val	Ala	Pro	Val	Ala	
		865					870					875				
	aag															2931
Lys	Lys	Árg	Ala	Glu	Ser	Var	TITE	Glu	Gly	Gĺy	ΙÌε	Asp	Trp	Ala	Trp	
	880					885					890					
gg	gag	ctc	atc	gcc	ttc	ġgc	tcc	ctg	gcc	acc	tcc	ggc	agg	ctg	gtc	2979
Gl	y Glu	Leu	Ile	Ala	Phe	Gly	Ser	Leu	Ala	Thr	Ser	Gly	Arg	Leu	Val	
89	5				900					905					910	
Cg	ctc	gcc	ggt	gag	gat	tcc	cgc	cgt	ggt	acc	ttc	acc	cag	cgt	cac	3027
Ar	g Leu	Ala	Gly	Glu	Asp	Ser	Arg	Arg	Gly	Thr	Phe	Thr	Gln	Arg	His	
				915					920					925		
gc	c gtg	gcc	atc	gac	ccg	aac	acc	gcc	gag	gag	ttc	aac	ccg	ctc	cac	3075
A1	a Val	Ala	Ile	Asp	Pro	Asn	Thr	Ala	Glu	Glu	Phe	Asn	Pro	Leu	His	
			930					935					940			
ga	g ctg	gca	cag	gcc	aag	ggc	ggc	ggC	aag	ttc	ctc	gtc	tac	aac	tcc	3123
G1	u Leu	Ala	Gln	Ala	Lys	Gly	Gly	Gly	Lys	Phe	Leu	Va 1	Tyr	Asn	Ser	
		945					950					955	ı			
gc	g ctg	acc	gag	tac	gcg	ggt	atg	ggc	ttc	gaa	tac	ggC	tac	tcc	gtg	3171
A1	a Leu	Thr	Glu	Tyr	Ala	Gly	Met	Gly	Phe	Glu	Tyr	Gly	Туг	: Ser	Val	
	960)				965	ı				970					
gg	c aac	ccg	gac	gcc	gtg	gtg	tcc	tgg	gag	gca	cag	tto	gg1	t gad	ttc	3219
Gl	y Ası	Pr	Asp	Ala	Val	Val	Ser	Trp	Glu	ı Ala	Gln	Phe	G1;	y Ası	Phe	
97	5				980	1				985	•				990	
ar.	c 22(·	o Ca	Cae	acc	ato	ato	gat	gae	tac	ato	tco	tc	c gg1	t gag	3267

	Glu	Gly	Ser	Ser	Ile	Tyr	Glu	Asp	Ile	Ile	Thr	Gln	Ala	Gly	Asn	Ala
		005	1				1000	:				995				
3315	ggt	cac	ссс	ctg	ctg	ctg	atc	gtc	tcg	tcc	acc	cag	ggc	tgg	aag	gcc
	G1y.	∄is	Pro	Leu	Leu	Leu] le	Va l	Ser	Ser	Thr	Gln	Gly	Trp	Lys	Ala
			020	1				1015					1010		-	
3363	ttc	cgt	gag	atc-	cgc-	-gca-	tcc	tcc	cac	gac	ccg	ggt	cag	ggc	gag	tac
	Phe	Arg	Glu	Ile	Arg	Ala	Ser	Ser	His	Asp	Pro	Gly	Gln	Gly	Glu	Tyr
				1035	1				1030					025	-	
3411	acc	acc	ccg	cag	gcc	atc	acc	atg	tcc	ggt	gag	gcc	tgc	ctg	cag	ctg
	Thr	Thr	Pro	Gln	Ala	Ile	Thr	Met	Ser	Gly	Glu	Ala	Cys	Leu	Gln	Leu
					1050	1				1045	:				1040	.]
3459	atg	aag	ggc	ctg	gca	cac	cgt	cgt	ctg	ctg	cac	ttc	tac	aac	gcg	ccg
	Met	·Lys	Gly	Leu	Ala	His	Arg	Arg	Leu	Leu	His	Phe	Ťyr	Asn	Ala	Pro
	1070					1065	3				1060	•			5	105
3507	aag	aac	cgc	ctg	atg	tcc	aag	ccg	acc	ttc	gtc	gtc	ctg	ccg	cgc	aag
	Lys	Asn	Arg	Leu	Met	Ser	Lys	Pro	Thr	Phe	Val	Val	Leu	Pro	Arg	Lys
	I	1085	:				1080					1075				
3555	aag	ttc	cgc	acc	gtc	gag	acc	ttc	gag	gag	ccg	gct	tcc	acc	gcc	gcc
	Lys	Phe	Arg	Thr	Val	Glu	Thr	Phe	Glu	Glu	Pro	Ala	Ser	Thr	Ala	Ala
			1100					1095					1090			
3603	aag	aag	gtg	aag	tcc	gcc	gat	gCg	gtg	aac	ccg	gat	gac	atc	gtg	tcc
	Lys	Lys	Val	Lys	Ser	Ala	Asp	Ala	Val	Asn	Pro	Asp	Asp	Ile	Val	Ser
				1115					1110					1105		
3651	aag	cgc	aag	gcc	ctg	gaa	tac	tac	atc	aag	ggc	tcc	tgc	ctg	atg	atc
	Lys	Arg	Lys	Ala	Leu	Glu	Tyr	Tyr	Ile	Lys	Gly	Ser	Cys	Leu	Met	. Ile
a 3m					1130		•	-		1125					1120	
3699	g ctg	atg	gag	atc	cgc	gtg	atc	gCg	atc	gac	gac	cgc	aac	gac	aag	gag
	t Leu	Met	Glu	Ile	Arg	Val	Ile	Ala	Ile	Asp	Asp	Arg	Asn	Asp	Lys	Glu
	1150					1145					1140			~	5	113

cac	ccg	atc	ccg	ttc	aac	cgt	ctg	cgc	gac	gcc	ttc	gac	ggc	tac	ccc	3747
His	Pro	Ile	Pro	Phe	Asn	Arg	Leu	Arg	Asp	Ala	Phe	Asp	Gly	Tyr	Pro	
]	1155]	1160	•]	1165		
aaç	gcc	gag	gag	atc	ctg	ttc	gtt	cag	gac	gag	ccg	gca	aac	cag	ggt	3795
Asn	Ala	Glu	Glu	Ile	Leu	Phe	Val	Gln	Asp	Glu	Pro	Ala	Asn	Gln	Gly	
			170			-]	1175				:	1180			•
gcc	tgg	ccg	ttc	tac	cag	gag	cac	ctg	ссс	aac	ctc	atc	gag	ggc	atg	3843
Ala	Trp	Pro	Phe	Tyr	Gln	Glu	His	Leu	Pro	Asn	Leu	Ile	Gļu	Gly	Met	O San Salar
		1185					1190					1195				নুষ্টা প্রকাশ করে। এই চার বিভিন্ন চার্টা চার্টা চার্টা চার্টা
ctc	ccg	atg	cgt	cgc	atc	tcg	cgc	cgt	tcc	cag	tcc	tcg	act	gcg	acc	3891
Leu	Pro	Met	Arg	Arg	lle	Ser	Arg	Arg	Ser	Gln	Ser	Ser	Thr	Ala	Thr	
	1200					1205					1210					
ggt	atc	gcg	aag	gtg	cac	acc	atc	gag	cag	cag	aag	ctg	ctg	gat	gat	3939
Gly	Ile	Ala	Lys	Val	His	Thr	Ile	Glu	Gln	Gln	Lys	Leu	Leu	Asp	Asp	
121	5				1220					1225					1230	
gcg	ttc	aac	gca	taa	acgt	taa	taca	gcgg	tt g	atac	cttg	a ac	cccg	ccgc		3991
Ala	Phe	Asn	Ala				•									
acc	cttt	aga	tgcg	ggCg	gg g	tttt	gctt	t gc	ctgc	atag	gcg	ataa	tat	tcat	atacac	4051
cca	tcac	gtt	taag	ttct	gc a	tttg	gatc	g tg	cgag	catc	ccg	gt				4096
[(1 (0]														
<21	0> 3	4														
<21	1> 1	234														
<21	2> P	RT														
<21	3> C	oryn	ebac	teri	um t	herm	oami	noge	nes							
															٠.	
<40	0> 3	4														
Val	Ser	Ser	Ala	Ser	Thr	Phe	Gly	Gln	Asn	Ala	Trp	Let	ı Val	l Asj	Glu	
. 1				. 5					10)				15	5	

Met Phe Gln Gln Phe Lys Lys Asp Pro Gln Ser Val Asp Lys Glu Trp

													•		
			20					25					30		
Arg	Glu	Leu	Phe	Glu	Ser	Gln	Gly	Gly	Pro	Gln	Ala	Glu	Lys	Ala	Thr
		35					40					45			
Pro	Ala	Thr	Pro	Glu	Ala	Lys	Lys	Ala	Ala	Ser	Ser	Gln	Ser	Ser	Thr
	50					55					60				
Ser	Gly	Gln	Ser	Thr	Ala	Lys	Ala	Ala	Pro	Ala	Ala	Lys	Thr	Ala	Pro
65					70					7 5					80
Ala	Ser	Ala	Pro	Ala	Lys	Ala	Ala	Pro	Val	Lys	Gln	Asn	Gln	Ala	Ser
			٠.	85					90					9 5	
Lys	Pro	Ala	Lys	Lys	Ala	Lys	Glu	Ser	Pro	Leu	Ser	Lys	Pro	Ala	Ala
D , •			100					105					110		
Met	Pro	Glu	Pro	Gly					Arg	Gly	He		Lys	Ser	He
		115	•				120			-		125	m1		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Ala	Lys	Asn	Met	Asp	Leu		Leu	Glu	Val	Pro		Ala	Thr	Ser	Val
	130					135	••	D1	01		140	410	Vat	พ _ค 1	Acn
Arg	Asp	Met	Pro	Ala		Leu	Met	Phe	GIU			Ala	Met	Val	160
145	٠.	_			150		C1	C1	Lvc	155		Dho	Thr	His	
Asp	Gln	Leu	Lys		Inr	Arg	GIY	GIY	170	116	261	THE	Thr	175	110
-1-	01	W	410	165 Vot	Vol.	Luc		Va 1		Δla	His	Pro	Asp		Asn
He	GIY	1 yr			yaı	Lys	Ala	185		n I G	nio		Asp 190		•••
	Cor	Twe	180		Val	Asn	Glw			Ser	I.eu	Val			Glu
ASH	Ser	195		110	, 01	пор	200	Ц			2	205			
Vic	Tlo			(C1v	1.eu	Ala		Asp	Leu	Pro	Gln			Gly	Ser
ш.											220				
													Het	Thr	Phe
225				,	230			J		235					240
		Phe	. Leu	Glu			Glu	Asp	Val	Val	Ala	Arg	, Ser	Arg	Val
			_	245					250					255	

Gly	Lys	Leu	Thr	Met	Asp	Asp	Tyr	Gln	Gly	Val	Thr	Ile	Ser	Leu	Thr
			260					265					270		
Asn	Pro	Gly	Gly	Ile	Gly	Thr	Arg	His	Ser	Ile	Pro	Arg	Leu	Thr	Lys
		275					280					285		•	
Gly	Gln	Gly	Thr	Ile	Ile	Gly	Val	Gly	Ser	Met	Asp	Tyr	Pro	Ala	Glu
	290					295					300				-
Phe	Gln	Gly	Ala	Ser	Glu	∆sp	Arg	Leu	Ala	Glu	Leu	Gly	Val	Gly	Lys
305.	· 37 - 47 -	********	************		310					315	,-			•	320
Leu	Vo.	Tal.	i ie	Tin	Ser	Thr	Tyr	Asp	His	Arg	VŶĬ	苦心力	ر الله الله	۷ آ∕ن.	Ala
				325					330					335	
Glu	Ser	Gly	Glu	Phe	Leu	Arg	Thr	Met	Ser	Gln	Leu	Leu	Val	Asp	Asp
			340					345					350		
Ala	Phe	Trp	Asp	His	Ile	Phe	Glu	Glu	Met	Asn	Va l	Pro	Tyr	Thr	Pro
		355	-				360					365			
Met	Arg	Trp	Ala	Gln	Asp	Leu	Pro	Asn	Thr	Gly	Val	Asp	Lys	Asn	Thr
	370					375					380				
Arg	Val	Met	Gln	Leu	Ile	Glu	Ala	Tyr	Arg	Ser	Arg	Gly	His	Leu	Ile
385					390					395					400
Ala	Asp	Thr	Asn	Pro	Leu	Pro	Trp	Val	Gln	Pro	Gly	Met	Pro	Val	Pro
	-			405					410	-				415	
Asp	His	Arg	Asp	Leu	Asp	Ile	Glu	Thr	His	Gly	Leu	Thr	Leu	Trp	Asp
			420					425					430		
Leù	Asp	Arg	Thr	Phe	His	Val	Gly	Gly	Phe	Gly	Gly	Lys	Glu	Thr	Met
		435					440			•		445			
Thr	Leu	Ąŕg	Glų	Val	Leu	Ser	Arg	Leu	Arg	Ala	Ala	Tyr	Thr	Leu	Lys
	450		•			455	•				460				
Val	Gly	Ser	Glu	Tyr	Thr	His	Ile	Leu	Asp	Arg	Asp	Glu	Arg	Thr	Trp
465					470					475					480
I on	Cla	100	A =-	ī 0**	C1	A 1 a	C1v	Met	Pro	Tue	Pro	Thr	Ala	Ala	Glu

				485					490					495	
Gln	Lys	Tyr	Ile	Leu _.	Gln	Lys	Leu	Asn	Ala	Ala	Glu	Ala	Phe	Glu	Asn
			500					505					510		
Phe	Leu	Gln	Thr	Lys	Ţyr	Va l	Gly	Gln	Lys	Arg	Phe	Ser	Leu	Glu	Gly
		515					520					525			
Ala	Glu	Ser	Leu	Ile	Pro	Leu	Met	Asp	Ser	Ala	Ile	Asp	Thr	Ala	Ala
	530					535					540				
Gly	Gln	Gly	Leu	Asp	Glu	Val	Val	Ile	Gly	Met	Pro	His	Arg	Gly	Arg
545					550					555					560
Leu	Asn	Val	Leu	Phe	Asn	Ile	Val	Gly	Lys	Pro	Leu	Ala	Ser	Ile	Phe
				565					570					575	
Asn	Glu	Phe	Glu	Gly	Gln	Met	Glu	Gln	Gly	Gln	Ile	Gly	Gly	Ser	Gly
			580					585					590		
Asp	Val	Lys	Tyr	His	Leu	Gly	Ser	Glu	Gly	Thr	His	Leu	Gln	Met	Phe
		595					600					605			
Gly	Asp	Gly	Glu	Ile	Lys	Val	Ser	Leu	Thr	Ala	Asn	Pro	Ser	His	Leu
	610					615					620				
Glu	Ala	Val	Asn	Pro	Val	Val	Glu	Gly	Ile	Val	Arg	Ala	Lys	Gln	Asp
625					630					635					640
Ile	Leu	Asp	Lys	Gly	Pro	Asp	Gly	Tyr	Thr	Val	Val	Pro	Leu	Leu	Leu
				645					650					655	
His	Gly	Asp	Ala	Ala	Phe	Ala	Gly	Leu	Gly	Ile	Val	Pro	Glu	Thr	Ile
			660					665		•			670		
Asn	Leu	Ala	Ala	Leu	Arg	Gly	Tyr	Asp	Val	Gly	Gly	Thr	Ile	His	Ile
		675					680					685			
Val	Val	Asn	Asn	Gln	Ile	Gly	Phe	Thr	Thr	Thr	Pro	Asp	Ser	Ser	Arg
	690					695					700				
s r	Met	His	Tyr	Ala	Thr	Asp	Cys	Ala	Lys	Ala	Phe	Gly	Cys	Pro	Val
705					710					715					720

Phe	His	Va l	Asn	Gly	Asp	Asp	Pro	Glu	Ala	Val	Val	Trp	Val	Gly	Gln	
				725					730					735		
Leu	Ala	Thr	Glu	Tyr	Arg	Arg	Arg	Phe	Gly	Lys	Asp	Val	Phe	Ile	Asp	
			740					745	•				7 50	والمناسبة المؤا	ne E	
Leu	Ile	Cys	Tyr	Arg	Leu	Arg		•	•							
		7 55					760					765				
Met	Thr	Gln	Pro	Lys	Met	Tyr	Glu	Leu	Ile	Thr	Gly	Arg	Asp	Ser	Val	
	770					775					780					
Arg	Ala	Thr	Tyr	Thr	Glu	Asp	Leu	Le a). God at	海上		Asp	Leu	Ser	Pro	
785					790					795					800	
Glu	Asp	Ala	Glu	Ala	Val	Val	Arg	Asp	Phe	His	Asp	Gln	Met	Glu	Ser	
				805					810					815		
Val	Phe	-Asn	-Glu	Va l	Lys	Glu	Ala	Gly	Lys	Lys	Gln	Pro	Asp	Glu	Gln .	
			820					825					830			
Thr	Gly	Ile	Thr	Gly	Ser	Gln	Glu	Leu	Thr	Arg	Gly	Leu	Asp	Thr	Asn	
		835					840					845				
Ile	Thr	Arg	Glu	Glu	Leu	Val	Glu	Leu	Gly	Gln	Ala	Phe	Val	Asn	Thr	
	850					855					860					
Pro	Glu	Gly	Phe	Thr	Tyr	His	Pro	Arg	Val	Ala	Pro	Val	Ala	Lys	Lys	
865					870					875					880	
Arg	Ala	Glu	Ser	Val	Thr	Glu	Gly	Gly	Ile	Asp	Trp	Ala	Trp	Gly	Glu	
				885					890					895		
Leu	Ile	Ala	Phe	Gly	Ser	Leu	Ala	Thr	Ser	Gly	Arg	Leu	Val	Arg	Leu	
			900					905					910			
Ala	G _l y	Glu	Asp	Ser	Arg	Arg	Gly	Thr	Phe	Thr	Gln	Arg	His	Ala	Val	
		915					920					925				
Ala	Ile	Asp	Pro	Asn	Thr	Ala	Glu	Glu	Phe	Asn	Pro	Leu	His	Glu	Leu	
	930					935					940					
Ala	Gln	Ala	Lys	Gly	Gly	Gly	Lys	Phe	Leu	Val	Tyr	Asn	Ser	Ala	Leu	

945					950					955					960	
Thr	Glu	Tyr	Ala	Gly	Met	Gly	Phe	Glu	Tyr	Gly	Tyr	Sr	Val	Gly	Asn	
				965					970					975		
Pro	Asp	Ala	Val	Val	Ser	Trp	G·I u	Ala	Gln	Phe	GIy	Asp	Phe	Ala	Asn.	
			980					985					990			
Gly	Ala	Gln	Thr	Ile	Ile	-Asp	Glu	Tyr	He	Ser	Ser	Gly	Glu	Ala	Lys	
		995]	1000]	1005	5			
Trp	Gly	Gln			Ser	Val	Ile	Leu	Leu	Leu	Pro	His	Gly	Tyr	Glu	1
)	010				Ī	1015				:	1020					i
Gly	Gln	Gly	Pro	Asp	His	Ser	Ser	Ala	Arg	Ile	Glu	Arg	Phe	Leu	Gln	
025]	1030					1035				:	1040	
Leu	Cys	Ala	Glu	Gly	Ser	Met	Thr	Ile	Ala	Gln	Pro	Thi	Thr	Pro	Ala	
]	1045					ŀ050					105	5	
Asn	Tyr	Phe	His	Leu	Leu	Arg	Arg	His	Ala	Leu	G1 y	L y s	s Met	Lys	Arg	
]	1060]	L 0 65					1070			
Pro	Leu	Val	Val	Phe	Thr	Pro	Lys	Ser	Met	Leu	Arg	Ası	n Lys	Ala	Ala	
	:	1075					1080					108	5			
Thr	Ser	Ala	Pro	Glu	Glu	Phe	Thr	Glu	Val	Thr	Arg	Pho	e Lys	Ser	Val	
	1090					1095					1100					
Ile	Asp	Asp	Pro	Asn	Val	Ala	Asp	Ala	Ser	Lys	Val	Ly	s Lys	Ile	Met	
105					1110					1115					1120	
Leu	Cys	Ser	Gly	Lys	He	Tyr	Tyr	Glu	Leu	Ala	Lys	Ar	g Lys			
	•			1125	•				1130					113		
Asp	Asn	Arg	Asp	Asp	Ile	Ala	Ile	Val	Arg	Ile	Glu	. Me	t Leu	l His	Pro	į
			1140					1145			٠		1150	•		
Ilė	Pro	Phe	Asn	Arg	Leu	Arg	Asp	Ala	Phe	Asp	Gly	Ту	r Pro) Asn	Ala	ı
		1155					1160					116				
Glu	Glu	Ile	Leu	Phe	Val	Gln	Asp	Glu	Pro	Ala	Asn	G1	n Gly	/ Ala	Trp	1
	1170					1175					1180)				

Pro Phe Tyr Gln Glu His Leu Pro Asn Leu Ile Glu Gly Met Leu Pro 185 1190 1195 1200

Met Arg Arg Ile Ser Arg Arg Ser Gln Ser Ser Thr Ala Thr Gly Ile

1205 1210 1215

Ala Lys Val His Thr Ile Glu Gln Gln Lys Leu Leu Asp Asp Ala Phe 1220 1225 1230

Asn Ala

(0 1 0 1) <210) 35

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for aceA

<400> 35

cctctaccca gcgaactccg 20

[0102]

<210> 36

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Descripti n of Artificial Sequence: primer for aceA

<400> 36

ctgccttgaa ctcacggttc

20

[0103]	
<210> 37	
⟨211⟩ 20	
<212> DNA	
(213) Artificial Sequence	
<220>	
(223) Description of Artificial Sequence: primer for accB	С
Property of the state of the st	
<400> 37	
catccaccc ggctacggct	20
[0104]	
<210> 38	
⟨211⟩ 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
(223) Description of Artificial Sequence: primer for acc	3C
·	
<400> 38	
cggtgactgg gtgttccacc	20
[0105]	
<210> 39	
<211> 20	
<212> DNA	•
<213> Artificial Sequence	
·	
<220>	



<223> Description of Artificial Sequence: primer for dtsR1

<400> 39

acggcccagc cctgaccgac

20

[0106]

<210> 40 ⁻

<211> 20

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for dtsR1

<400> 40

agcagcgccc atgacggcga

20

[0107]

<210> 41

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for dtsR2

<400> 41

acggcccagc cctgaccgac

20

[0108]

<210> 42

<211> 20

<212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: primer for dtsR2 <400> 42 agcagcgccc atgacggcga [0109] <210> 43 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> (223) Description of Artificial Sequence: primer for pfk <400> 43 20 cgtcatccga ggaatcgtcc [0110] <210> 44 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Descripti n of Artificial Sequence: primer f r pfk <400> 44

cgtggcggcc catgacctcc	21
[0111]	
<210> 45	
<211> 17	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer for scrB	
<220>	
<221> UNSURE	
<222> (3)	
<223> n=a or g or c or t	•
<400> 45	
ggncghytba aygaycc	17
[0112]	
⟨210⟩ 46	
⟨211⟩ 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer for scrB	
<220>	
<221> UNSURE	
<222> (18)	

 $\langle 223 \rangle$ n=a r g or c or t <400> 46 20 ggrcaytccc acatrtancc [0113] <210> 47 <211> 20 <212> DNA (213) Artillicion Weguellon **<220>** <223> Description of Artificial Sequence: primer for gluABCD <400> 47 20 ccatccggat ccggcaagtc [0114] <210> 48 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: primer for gluABCD **<400> 48**

20

aatcccatct cgtgggtaac

[0115]

<210> 49

<211> 23



<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer for pdh∆	
<400> 49	
actgtgtcca tgggtcttgg ccc	23
[0116]	عرب گاهیم مرب گاهیم
<210> 50	
⟨211⟩ 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
	•
⟨220⟩	
<223> Description of Artificial Sequence: primer for pdh∆	
<400> 50	
cgctggaatccgaacatcga	20
[0117]	
⟨210⟩ 51	
⟨211⟩ 26	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	•
<pre><223> Description f Artificial Sequence: primer f r pc</pre>	

⟨400⟩ 51

ggcgcaacct acgacgttgc aatgcg	26
[0118]	
<210> 52	
<211> 20	
<212> DNA	
<213>-Ar-t-if-icial—Sequence	
⟨220⟩	
(223) Description of Artificial Sequence: primer for pc	
•	
<400> 52	
tggccgcctg ggatctcgtg	20
[0119]	
<210> 53	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
(223) Description of Artificial Sequence: primer for ppc	
<400> 53	
ggttcctgga ttggtggaga	. 20
[0120]	
<210> 54	:
<211> 20	
<212> DNA	
(213) Artificial Sequence	

```
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: primer for ppc
<400> 54
                                                                  20
ccgccatcct tgttggaatc
 [0121]
<210> 55
<211>, 20.
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: primer for acn
<220>
<221> UNSURE
<222> (3,6,9)
<223> n=inosine
<400> 55
gtnggnacng aytcscatac
                                                                  20
 [0122]
```

<210> 56

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Descripti n f Artificial Sequence: primer for acn

<220> <221> UNSURE <222> (3,9,18) <223> n=inosine ----<400> 56 20 genggagana tgtgrtengt <210> 57 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: primer for icd <400> 57 20 gacatttcac tcgctggacg [0124] <210> 58 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Descripti n f Artificial Sequence: primer f r icd

<400> 58

ccgtactctt cagccttctg	20
[0125]	
<210> 59	
<211> 17	
<212> DNA	
(213) Artificial Sequence	
⟨220⟩	
(223) Description of Artificial Sequence: primer for Ipc	
<400> 59	
atcatcgcaa ccggttc	17
[012-6]	
<210> 60	•
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> Description of Artificial Sequence: primer for 1pd	
<400> 60	
cgtcaccgat ggcgtaaat	19
[0127]	
<210> 61	•
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	



<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for odhA

<400> 61

acaccgtggt cgcctcaacg

20

---[-0-1-2-8-]---

<210> 62

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for odhA

<400> 62

tgctaacccg tcccacctgg

20

[0129]

<210> 63

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for
 screening PCR of lpd

<400> 63

tacgaggagc agatcctcaa

20

[0130]



<210> 64	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer for	
screening PCR of lpd	
<400> 64	
ttgacgccgg tgttctccag	20
[0131]	
<210> 65	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
•	
<220>	
(223) Description of Artificial Sequence: primer for	
LA cloning of acn	
<400> 65	
ggtgaagcta agtagttagc	20
[0132]	
<210> 66	
<211> 18 ·	
<212> DNA	

<213> Artificial Sequence



<220>

<223> Description of Artificial S quence: primer for
 LA cloning of acn

<400> 66

-agctactaaa-cctgcacc---

18

[0133]

<210> 67

<211> € Line 1

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for LA cloning of icd

<400> 67

ccgtactctt cagccttctg

67

[0134]

<210> 68

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Description of Artificial Sequence: primer for LA cl ming f icd

<400> 68

tcgtccttgt tccacatc	18
[0135]	
<210> 69	
<211> 17	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<pre><223> Description of Artificial Sequence: primer for</pre>	
LA cloning of lpd	
<400> 69	
atcatcgcaa ccggttc	17
[0136]	•
<210> 70	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer for	
LA cloning of lpd	
<400> 70	
tacgaggagc agatcctcaa	20
[0137]	
<210> 71	
<211> 20	
<212> DNA	



<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for
LA cloning of acn

<400> 71

gctaactact tagcttcacc

20

[0138]

<210> 72

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for
 LA cloning of acn

<400> 72

gaaccaggaa ctattgaacc

20

[0139]

<210> 73

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for
 LA cloning of icd

特2000-12068年

類。

<400> 73

tccgatgtca tcatcgac

18

[0140]

<210> 74

⟨211⟩ 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer for LA cloning of icd

<400> 74

atgtggaaca aggacgac

18

[0141]

<210> 75

<211> 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Description of Artificial Sequence: primer for LA cloning of odhA

<400> 75

gtacatattg tcgttagaac gcgtaatacg actca

35

[0142]

<210> 76



⟨211⟩ 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

cgttagaacg cgtaatacga ctcactatag ggaga

35





【書類名】要約書

【要約】

【課題】コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス由来のL-アミノ酸生合成系酵素、好ましくはコリネバクテリウム・グルタミカムよりも高い温度で機能する酵素をコードする遺伝子を提供する。

一【解決手段】一目的とする遺伝子に対応する種々の微生物の既知の遺伝子配列の間でアミノ酸レベルで保存されている領域に基づいて設計した複数組のプライマーとして、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの染色体DNAを鋳型としてPCRを行い、増幅断片が得られたプライマーをスクリーニング用プライマーに用いて、コリネバクテリウム・サーモアミノゲネスの染色体DNAのプラスミドライブラリーから、目的とするDNA断片を含むクローンを選択する。

【選択図】 なし





出願人履歷情報

識別番号

[000000066]

1. 変更年月日

1991年 7月 2日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都中央区京橋1丁目15番1号

氏 名

味の素株式会社

THIS PAGE BLANK (USPTO)